(12) NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

- (19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro
- DMP1

(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 21. Mai 2004 (21.05.2004)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 2004/041820 A1

(51) Internationale Patentklassifikation?: A61P 5/50

C07D 473/04,

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP2003/012198

(22) Internationales Anmeldedatum:

3. November 2003 (03.11.2003)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

(30) Angaben zur Priorität:

102 51 927.7

8. November 2002 (08.11.2002) DI

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GMBH & CO. KG [DE/DE]; 55216 Ingelheim am Rhein (DE).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): HIMMELSBACH, Frank [DE/DE]; Ahornweg 16, 88441 Mittelbiberach (DE). LANGKOPF, Elke [DE/DE]; Schloss 3, 88447 Warthausen (DE). ECKHARDT, Matthias [DE/DE]; Kirschenweg 7, 88400 Biberach (DE). MAIER, Roland [DE/DE]; Bodelschwinghstr. 39, 88400 Biberach (DE). MARK, Michael [DE/DE]; Hugo-Haering-Strasse 50, 88400 Biberach (DE). TADAYYON, Mohammad [GB/DE]; Schülinstrasse 31, 89083 Ulm (DE). LOTZ,

Ralf, R., H. [DE/DE]; Schluesslerstrasse 28, 88433 Schemmerhofen (DE).

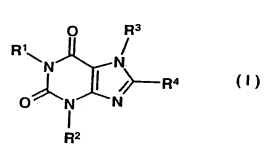
- (81) Bestimmungsstaaten (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) Bestimmungsstaaten (regional): ARIPO-Patent (BW, GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Veröffentlicht:

- mit internationalem Recherchenbericht
- vor Ablauf der f\(\text{u}\)r \(\text{Anderungen der Anspr\(\text{u}\)che geltenden
 Frist; \(\text{Ver\(\text{off}\)entlichung wird wiederholt. falls \(\text{Anderungen}\)eintreffen

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

- (54) Title: NOVEL XANTHINE DERIVATIVES, THE PRODUCTION AND THE USE THEREOF IN THE FORM OF DRUGS
- (54) Bezeichnung: NEUE XANTHINDERIVATE, DEREN HERSTELLUNG UND DEREN VERWENDUNG ALS ARZNEI-



- (57) Abstract: The invention relates to xanthines presented by a general formula (I), wherein R¹ to R⁴ are equal to these defined in the claim n° 1, and to tautomers, stereoisomers, mixtures, pro-drugs and the salts thereof. Said compounds exhibit advantages pharmacological properties, in particular an inhibiting action on the activity of enzyme dipeptidylpeptidasa-IV (DPP-IV).
- (57) Zusammenfassung: Die vorliegende Erfindung betrifft substituierte Xanthine der allgemeinen Formel (I), in der R¹ bis R⁴ wie in Anspruch 1 definiert sind, deren Tautomere, deren Stereoisomere, deren Gemische, deren Prodrugs und deren Salze, welche wertvolle pharmakologische Ei-

genschaften aufweisen, insbesondere eine Hemmwirkung auf die Aktivität des Enzyms Dipeptidylpeptidase-IV (DPP-IV).

PCT/EP2003/012198

Neue Xanthinderivate, deren Herstellung und deren Verwendung als Arzneimittel

5 Gegenstand der vorliegenden Erfindung sind neue substituierte Xanthine der allgemeinen Formel

deren Tautomere, Enantiomere, Diästereomere, deren Gemische, deren Prodrugs und deren Salze, insbesonders deren physiologisch verträgliche Salze mit anorganischen oder organischen Säuren oder Basen, welche wertvolle pharmakologische Eigenschaften aufweisen, insbesondere eine Hemmwirkung auf die Aktivität des Enzyms Dipeptidylpeptidase-IV (DPP-IV), deren Herstellung, deren Verwendung zur Prävention oder Behandlung von Krankheiten oder Zuständen, die in Zusammenhang mit einer erhöhten DPP-IV Aktivität stehen oder die durch Reduktion der DPP-IV Aktivität verhindert oder gemildert werden können, insbesondere von Diabetes mellitus Typ I oder Typ II, die eine Verbindung der allgemeinen Formel (I) oder ein physiologisch verträgliches Salz davon enthaltenden Arzneimittel sowie Verfahren zu deren Herstellung.

Gegenstand der vorliegenden Erfindung sind somit die obigen Verbindungen der allgemeinen Formel I, welche wertvolle pharmakologische Eigenschaften aufweisen, die die pharmakologisch wirksamen Verbindungen enthaltenden Arzneimittel, deren Verwendung und Verfahren zu ihrer Herstellung.

In der obigen allgemeinen Formel I bedeuten

25

R1 eine durch eine Gruppe Ra substituierte C1-3-Alkylgruppe, wobei

 $R_{\rm a}$ eine 1,4-Dihydro-chinazolinyl- oder 3,4-Dihydro-chinazolinylgruppe, in der jeweils im Benzoteil

5

eine bis drei Methingruppen durch Stickstoffatome ersetzt sein können,

eine 3,4-Dihydro-isochinolinyl-, 1H-Benzo[d][1,2]oxazinyl-, 4H-Benzo[e][1,3]oxazinyl-, 4H-Benzo[d][1,3]oxazinyl- oder 2H-Benzo[1,4]oxazinylgruppe, in der jeweils

10

im Benzoteil eine bis drei Methingruppen durch Stickstoffatome ersetzt sein können und im Heterocyclylteil eine Methylengruppe durch eine Carbonylgruppe ersetzt sein kann,

15

eine 4H-Benzo[e][1,3]thiazinyl-, 4H-Benzo[d][1,3]thiazinyl- oder 2H-Benzo[1,4]thiazinylgruppe, in der jeweils

20

im Benzoteil eine bis drei Methingruppen durch Stickstoffatome ersetzt sein können und im Heterocyclylteil eine Methylengruppe durch eine Carbonylgruppe ersetzt sein kann sowie ein Schwefelatom durch eine Sulfinyl- oder Sulfonylgruppe ersetzt sein kann,

eine 2-Oxo-2H-benzo[e][1,3]oxazinyl- oder 2,2-Dioxo-1H-benzo[e][1,2]thiazinylgruppe, in der jeweils im Benzoteil

25

eine bis drei Methingruppen durch Stickstoffatome ersetzt sein können,

eine 2,3-Dihydro-1*H*-benzo[*e*][1,4]diazepinyl-, 4,5-Dihydro-3*H*-benzo[*b*]-[1,4]diazepinyl- oder 5-Oxo-4,5-dihydro-3*H*-benzo[*e*][1,4]diazepinylgruppe, in der jeweils

30

im Benzoteil eine bis drei Methingruppen durch Stickstoffatome ersetzt sein können und im Heterocyclylteil eine Methylengruppe durch eine Carbonylgruppe ersetzt sein kann, eine 2,3-Dihydro-benzo[f][1,4]oxazepinyl- oder 2,3-Dihydro-benzo[b][1,4]oxazepinylgruppe, in der jeweils

5

im Benzoteil eine bis drei Methingruppen durch Stickstoffatome ersetzt sein können und im Heterocyclylteil eine Methylengruppe durch eine Carbonylgruppe ersetzt sein kann,

10

eine 2,3-Dihydro-benzo[f][1,4]thiazepinyl- oder 2,3-Dihydro-benzo[b][1,4]thiazepinylgruppe, in der jeweils

15

im Benzoteil eine bis drei Methingruppen durch Stickstoffatome ersetzt sein können und im Heterocyclylteil eine Methylengruppe durch eine Carbonylgruppe ersetzt sein kann und ein Schwefelatom durch eine Sulfinyl- oder Sulfonylgruppe ersetzt sein kann,

eine 5-Oxo-4,5-dihydro-benzo[f][1,3,4]oxadiazepinylgruppe, in der im Benzoteil

20

eine 11*H*-Dibenzo[*b,e*]azepinyl- oder 5H-Dibenzo[*a,d*]cycloheptenylgruppe, in

eine bis drei Methingruppen durch Stickstoffatome ersetzt sein können,

der jeweils

25

im Benzoteil eine bis drei Methingruppen durch Stickstoffatome ersetzt sein können und die Methylengruppe im Heterocyclylteil durch ein Sauerstoff- oder Schwefelatom, eine Carbonyl-, Sulfinyl-, Sulfonyl- oder eine durch R_x substituierte Iminogruppe ersetzt sein kann, wobei

30

 R_x ein Wasserstoffatom oder eine C_{1-4} -Alkyl-, C_{2-4} -Alkenyl-, C_{2-4} -Alkinyl-, C_{3-6} -Cycloalkyl-, C_{3-6} -Cycloalkyl- C_{1-3} -alkyl-, Aryl-, Aryl- C_{1-3} -alkyl-, Hydroxy- C_{2-4} -alkyl-, C_{1-3} -Alkyloxy- C_{2-4} -alkyl-, C₁₋₃-Alkylamino- C_{2-4} -alkyl, Di- $(C_{1-3}$ -alkyl)-amino- C_{2-4} -alkyl-, C_{1-3} -Alkyl-carbonyl-, C_{1-3} -Alkyl-

oxy-carbonyl-, C_{1-3} -Alkyloxy-carbonyl- C_{1-3} -alkyl-, Aryl-carbonyl-, C_{1-3} -Alkyl-sulfonyl- oder Aryl-sulfonylgruppe darstellt,

5

eine Phenanthridinyl-, 1,2,3,4-Tetrahydro-phenanthridinyl-, Benzo[f]chino-xalinyl-, 5*H*-Dibenzo[*d*,*f*][1,3]diazepinyl-, 5H-Benzo[*e*]pyrrolo[1,2-a][1,4]diazepinyl-, Thieno[3,2-b][1,4]benzoxazepinyl- oder eine 3-Oxo-2,3-dihydro-isoindol-1-ylidengruppe, in der jeweils

10

im Benzoteil eine bis drei Methingruppen durch Stickstoffatome ersetzt sein können,

eine Benzo[1,2,5]oxadiazolyl-, Dibenzofuranyl-, Indolizinyl-, 1*H*-Perimidinyl-, gruppe,

15

eine Pyrazolo[1,5-c]chinzolinylgruppe odereine Imidazo[2,1-a]isochinolinyloder Imidazo[1,2-a]isochinolinylgruppe

~

bedeutet, wobei die vorstehend erwähnten Reste R_a durch die Gruppen R^{10} bis R^{13} substituiert sein können und zusätzlich durch eine C_{1-3} -Alkylgruppe substituiert sein können und

20

R¹⁰ ein Wasserstoffatom,

25

ein Fluor-, Chlor-, Brom- oder Iodatom,

eine C_{1-4} -Alkyl-, Hydroxy-, oder C_{1-4} -Alkyloxygruppe,

30

eine Nitro-, Amino-, C_{1-3} -Alkylamino-, Di-(C_{1-3} -alkyl)amino-, Cyan- C_{1-3} -alkylamino-, [N-(Cyan- C_{1-3} -alkyl)-N- C_{1-3} -alkyl-amino]-, C_{1-3} -Alkyloxy-carbonyl- C_{1-3} -alkylamino-, Pyrrolidin-1-yl-, Piperidin-1-yl-, Morpholin-4-yl-, Piperazin-1-yl-, oder 4-(C_{1-3} -Alkyl)-piperazin-1-yl-Gruppe,

eine C_{1-3} -Alkyl-carbonylamino-, Arylcarbonylamino-, Aryl- C_{1-3} -alkyl-carbonylamino-, C₁₋₃-Alkyloxy-carbonylamino-, Aminocarbonylamino-,

C₁₋₃-Alkyl-aminocarbonylamino-, Di-(C₁₋₃-alkyl)aminocarbonylamino-, Pyrrolidin-1-yl-carbonylamino-, Piperidin-1-yl-carbonylamino-, Morpholin-4-yl-carbonylamino-, Piperazin-1-yl-carbonylamino- oder 4-(C₁₋₃-Alkyl)-piperazin-1-yl-carbonylamino-, C₁₋₃-Alkyl-sulfonylamino-, Bis-(C₁₋₃-alkylsulfonyl)-amino-, Aminosulfonylamino-, C₁₋₃-Alkylamino-sulfonylamino-, Di-(C₁₋₃-alkyl)amino-sulfonylamino-, Pyrrolidin-1-yl-sulfonylamino-, Piperidin-1-yl-sulfonylamino-, Morpholin-4-yl-sulfonylamino-, Piperazin-1-yl-sulfonylamino- oder 4-(C₁₋₃-Alkyl)-piperazin-1-yl-sulfonylamino-, (C₁₋₃-Alkylamino)thiocarbonylamino-, (C₁₋₃-Alkyloxy-carbonylamino)carbonylamino-, Arylsulfonylamino- oder Aryl-C₁₋₃-alkyl-sulfonylaminogruppe,

eine N-(C_{1-3} -Alkyl)- C_{1-3} -alkyl-carbonylamino-, N-(C_{1-3} -Alkyl)-arylcarbonylamino-, N-(C_{1-3} -Alkyl)-aryl- C_{1-3} -alkyl-carbonylamino-, N-(C_{1-3} -Alkyl)- C_{1-3} -alkyloxy-carbonylamino-, N-(Aminocarbonyl)- C_{1-3} -alkylamino-, N-(C_{1-3} -Alkyl-aminocarbonyl)- C_{1-3} -alkylamino-, N-(C_{1-3} -Alkyl-aminocarbonyl)- C_{1-3} -alkyl-aminocarbonyl]- C_{1-3} -alkyl-arylsulfonylamino-, oder N-(C_{1-3} -Alkyl)-arylsulfonylamino-, oder N-(C_{1-3} -Alkyl)-aryl- C_{1-3} -alkyl-sulfonylaminogruppe,

eine 2-Oxo-imidazolidin-1-yl-, 2,4-Dioxo-imidazolidin-1-yl-, 2,5-Dioxo-imidazolidin-1-yl- oder 2-Oxo-hexahydropyrimidin-1-ylgruppe, in der das Stickstoffatom in 3-Stellung jeweils durch eine Methyl- oder Ethylgruppe substituiert sein kann,

eine Cyan-, Carboxy-, C₁₋₃-Alkyloxy-carbonyl-, Aminocarbonyl-, C₁₋₃-Alkyl-aminocarbonyl-, Di-(C₁₋₃-alkyl)-aminocarbonyl-, Pyrrolidin-1-yl-carbonyl-, Morpholin-4-yl-carbonyl-, Piperazin-1-yl-carbonyl- oder 4-(C₁₋₃-Alkyl)-piperazin-1-yl-carbonylgruppe,

eine C₁₋₃-Alkyl-carbonyl- oder eine Arylcarbonylgruppe,

eine Carboxy- C_{1-3} -alkyl-, C_{1-3} -Alkyloxy-carbonyl- C_{1-3} -alkyl-, Cyan- C_{1-3} -alkyl-, Aminocarbonyl- C_{1-3} -alkyl-, C_{1-3} -Alkyl-aminocarbonyl- C_{1-3} -alkyl-,

10

5

15

20

25

30

Di-(C_{1-3} -alkyl)-aminocarbonyl- C_{1-3} -alkyl-, Pyrrolidin-1-yl-carbonyl- C_{1-3} alkyl-, Piperidin-1-yl-carbonyl-C₁₋₃-alkyl-, Morpholin-4-yl-carbonyl-C₁₋₃alkyl-, Piperazin-1-yl-carbonyl- C_{1-3} -alkyl- oder 4-(C_{1-3} -Alkyl)-piperazin-1yl-carbonyl-C₁₋₃-alkylgruppe,

5

eine Carboxy-C₁₋₃-alkyloxy-, C₁₋₃-Alkyloxy-carbonyl-C₁₋₃-alkyloxy-, Cyan- C_{1-3} -alkyloxy-, Aminocarbonyl- C_{1-3} -alkyloxy-, C_{1-3} -Alkylaminocarbonyl- C_{1-3} -alkyloxy-, Di-(C_{1-3} -alkyl)-aminocarbonyl- C_{1-3} alkyloxy-, Pyrrolidin-1-yl-carbonyl- C_{1-3} -alkyl-oxy-, Piperidin-1-ylcarbonyl-C₁₋₃-alkyloxy-, Morpholin-4-yl-carbonyl-C₁₋₃-alkyl-oxy-, Piperazin-1-yl-carbonyl- C_{1-3} -alkyloxy- oder 4-(C_{1-3} -Alkyl)-piperazin-1-ylcarbonyl-C₁₋₃-alkyloxygruppe,

10

15

eine Hydroxy- C_{1-3} -alkyl-, C_{1-3} -Alkyloxy- C_{1-3} -alkyl-, Amino- C_{1-3} -alkyl-, C_{1-3} $_3$ -Alkylamino- C_{1-3} -alkyl-, Di-(C_{1-3} -alkyl)-amino- C_{1-3} -alkyl-, Pyrrolidin-1-yl-C₁₋₃-alkyl-, Piperidin-1-yl-C₁₋₃-alkyl-, Morpholin-4-yl-C₁₋₃-alkyl-, Piperazin-1-yl- C_{1-3} -alkyl-, 4-(C_{1-3} -Alkyl)-piperazin-1-yl- C_{1-3} -alkylgruppe,

20

eine Hydroxy- C_{1-3} -alkyloxy-, C_{1-3} -Alkyloxy- C_{1-3} -alkyloxy-, C_{1-3} -Alkylsulfanyl- C_{1-3} -alkyloxy-, C_{1-3} -Alkylsulfinyl- C_{1-3} -alkyloxy-, C_{1-3} -Alkylsulfonyl- C_{1-3} -alkyloxy-, Amino- C_{1-3} -alkyloxy-, C_{1-3} -Alkylamino- C_{1-3} alkyloxy-, Di-(C_{1-3} -alkyl)-amino- C_{1-3} -alkyloxy-, Pyrrolidin-1-yl- C_{1-3} alkyloxy-, Piperidin-1-yl-C₁₋₃-alkyloxy-, Morpholin-4-yl-C₁₋₃-alkyloxy-, Piperazin-1-yl- C_{1-3} -alkyloxy-, 4-(C_{1-3} -Alkyl)-piperazin-1-yl- C_{1-3} alkyloxygruppe,

25

eine Mercapto-, C_{1-3} -Alkylsulfanyl-, C_{1-3} -Alkylsulfonyl-, C_{1-3} -Alkylsulfonyl-, C₁₋₃-Alkylsulfonyloxy-, Arylsulfonyloxy-, Trifluormethylsulfanyl-, Trifluormethylsulfinyl- oder Trifluormethylsulfonylgruppe,

30

eine Sulfo-, Aminosulfonyl-, C₁₋₃-Alkyl-aminosulfonyl-, Di-(C₁₋₃-alkyl)aminosulfonyl-, Pyrrolidin-1-yl-sulfonyl-, Piperidin-1-yl-sulfonyl-, Morpholin-4-yl-sulfonyl-, Piperazin-1-yl-sulfonyl- oder 4-(C₁₋₃-Alkyl)piperazin-1-yl-sulfonylgruppe,

5.

10

15

20

25

30

eine durch 1 bis 3 Fluoratome substituierte Methyl- oder Methoxygruppe,

eine durch 1 bis 5 Fluoratome substituierte Ethyl- oder Ethoxygruppe,

eine C₂₋₄-Alkenyl- oder C₂₋₄-Alkinylgruppe,

eine C₃₋₄-Alkenyloxy- oder C₃₋₄-Alkinyloxygruppe,

eine C₃₋₆-Cycloalkyl- oder C₃₋₆-Cycloalkyloxygruppe,

eine C_{3-6} -Cycloalkyl- C_{1-3} -alkyl- oder C_{3-6} -Cycloalkyl- C_{1-3} -alkyloxygruppe oder

eine Aryl-, Aryloxy-, Aryl-C₁₋₃-alkyl- oder Aryl-C₁₋₃-alkyloxygruppe,

 R^{11} und R^{12} , die gleich oder verschieden sein können, jeweils ein Wasserstoffatom, ein Fluor-, Chlor-, Brom- oder Iodatom, eine C₁₋₃-Alkyl-, Trifluormethyl-, Hydroxy-, oder C₁₋₃-Alkyloxygruppe oder eine Cyangruppe, oder

R¹¹ zusammen mit R¹², sofern diese an benachbarte Kohlenstoffatome gebunden sind, auch eine Methylendioxy-, Difluormethylendioxy-, Ethylendioxy- oder eine geradkettige C₃₋₅-Alkylengruppe und

R¹³ ein Wasserstoffatom, ein Fluor-, Chlor- oder Bromatom, eine Trifluormethyl-, C₁₋₃-Alkyl- oder C₁₋₃-Alkyloxygruppe bedeuten,

R² ein Wasserstoffatom,

eine C₁₋₆-Alkylgruppe,

eine C₂₋₄-Alkenylgruppe,

eine C₃₋₄-Alkinylgruppe,

5 eine C₃₋₆-Cycloalkylgruppe,

eine C₃₋₆-Cycloalkyl-C₁₋₃-alkylgruppe,

eine Tetrahydrofuran-3-yl-, Tetrahydropyran-3-yl-, Tetrahydropyran-4-yl-, Tetra-10 hydrofuranylmethyl- oder Tetrahydropyranylmethylgruppe,

eine Arylgruppe,

eine Aryl-C₁₋₄-alkylgruppe,

15

eine Aryl-C₂₋₃-alkenylgruppe,

eine Arylcarbonyl-C₁₋₂-alkylgruppe,

20 eine Heteroaryl-C₁₋₃-alkylgruppe,

eine Furanylcarbonylmethyl-, Thienylcarbonylmethyl-, Thiazolylcarbonylmethyl- oder Pyridylcarbonylmethylgruppe,

eine C_{1-4} -Alkyl-carbonyl- C_{1-2} -alkyl-Gruppe,

eine C_{3-6} -Cycloalkyl-carbonyl- C_{1-2} -alkyl-Gruppe,

eine Aryl-A-C₁₋₃-alkylgruppe, wobei A eine Sauerstoff- oder Schwefelatom, eine 30 Imino-, C₁₋₃-Alkylimino-, Sulfinyl- oder Sulfonylgruppe bedeutet,

eine durch eine Gruppe R_b substituierte C₁₋₄-Alkylgruppe, wobei

9

R_b eine Cyano-, Carboxy-, C₁₋₃-Alkyloxy-carbonyl-, Aminocarbonyl-, C₁₋₃-Alkylamino-carbonyl-, Di-(C₁₋₃-alkyl)-amino-carbonyl-, Pyrrolidin-1-ylcarbonyl-, Piperidin-1-ylcarbonyl-, Morpholin-4-ylcarbonyl-, Piperazin-1-ylcarbonyl-, 4-Methylpiperazin-1-ylcarbonyl- oder 4-Ethylpiperazin-1-ylcarbonylgruppe bedeutet,

oder eine durch eine Gruppe Rc substituierte C2-4-Alkylgruppe, wobei

R_c eine Hydroxy-, C₁₋₃-Alkyloxy-, Amino-, C₁₋₃-Alkylamino-, Di-(C₁₋₃-alkyl)amino-, Pyrrolidin-1-yl-, Piperidin-1-yl-, Morpholin-4-yl, Piperazin-1-yl-, 4Methyl-piperazin-1-yl- oder 4-Ethyl-piperazin-1-yl-Gruppe darstellt und durch
mindestens zwei Kohlenstoffatome vom Ringstickstoffatom in 3-Stellung des
Xanthingerüstes isoliert ist,

15 R³ eine C₃₋₈-Alkylgruppe,

eine durch eine Gruppe R_d substituierte C₁₋₃-Alkylgruppe, wobei

 R_d eine gegebenenfalls durch eine oder zwei C_{1-3} -Alkylgruppen substituierte C_{3-7} -Cycloalkylgruppe,

eine gegebenenfalls durch eine oder zwei C_{1-3} -Alkylgruppen substituierte C_{5-7} -Cycloalkenylgruppe,

25 eine Arylgruppe oder

eine Furanyl-, Thienyl-, Oxazolyl-, Isoxazolyl-, Thiazolyl-, Isothiazolyl-, Pyridyl-, Pyridazinyl-, Pyrimidyl- oder Pyrazinylgruppe bedeutet, wobei die vorstehend erwähnten heterocyclischen Reste jeweils durch eine oder zwei C_{1-3} -Alkylgruppen oder durch ein Fluor-, Chlor-, Brom- oder lodatom oder durch eine Trifluormethyl-, Cyan- oder C_{1-3} -Alkyloxygruppe substituiert sein können,

eine C₃₋₈-Alkenylgruppe,

30

eine durch ein Fluor-, Chlor- oder Bromatom, oder eine Trifluormethylgruppe substituierte C_{3-6} -Alkenylgruppe,

5 eine C₃₋₈-Alkinylgruppe,

eine Arylgruppe oder

eine Aryl-C2-4-alkenylgruppe,

und

10

15

20

25

30

 R^4 eine Azetidin-1-yl- oder Pyrrolidin-1-ylgruppe, die in 3-Stellung durch eine Amino-, C_{1-3} -Alkylamino- oder eine Di-(C_{1-3} -alkyl)amino-Gruppe substituiert ist und zusätzlich durch eine oder zwei C_{1-3} -Alkylgruppen substituiert sein kann.

eine Piperidin-1-yl- oder Hexahydroazepin-1-ylgruppe, die in 3-Stellung oder in 4-Stellung durch eine Amino-, C_{1-3} -Alkylamino- oder eine Di-(C_{1-3} -alkyl)amino-Gruppe substituiert ist und zusätzlich durch eine oder zwei C_{1-3} -Alkylgruppen substituiert sein kann,

eine 3-Amino-piperidin-1-ylgruppe, in der der Piperidin-1-yl-Teil zusätzlich durch eine Aminocarbonyl-, C_{1-2} -Alkyl-aminocarbonyl-, Di- $(C_{1-2}$ -alkyl)aminocarbonyl-, Pyrrolidin-1-yl-carbonyl-, (2-Cyan-pyrrolidin-1-yl-)carbonyl-, Thiazolidin-3-yl-carbonyl-, (4-Cyan-thiazolidin-3-yl)carbonyl-, Piperidin-1-ylcarbonyl- oder Morpholin-4-ylcarbonyl-Gruppe substituiert ist,

eine 3-Amino-piperidin-1-ylgruppe, in der der Piperidin-1-yl-Teil in 4-Stellung oder in 5-Stellung zusätzlich durch eine Hydroxy- oder Methoxygruppe substituiert ist,

eine 3-Amino-piperidin-1-ylgruppe, in der die Methylengruppe in 2-Stellung oder in 6-Stellung durch eine Carbonylgruppe ersetzt ist,

10

15

25

eine in 3-Stellung durch eine Amino-, C₁₋₃-Alkylamino- oder Di-(C₁₋₃-alkyl)-amiñogruppe substituierte Piperidin-1-yl- oder Hexahydroazepin-1-yl-gruppe, in denen
jeweils zwei Wasserstoffatome am Kohlenstoffgerüst der Piperidin-1-yl- oder
Hexahydroazepin-1-yl-gruppe durch eine geradkettige Alkylenbrücke ersetzt sind,
wobei diese Brücke 2 bis 5 Kohlenstoffatome enthält, wenn die zwei Wasserstoffatome sich am selben Kohlenstoffatom befinden, oder 1 bis 4 Kohlenstoffatome
enthält, wenn sich die Wasserstoffatome an benachbarten Kohlenstoffatomen befinden, oder 1 bis 4 Kohlenstoffatome enthält, wenn sich die Wasserstoffatome an
Kohlenstoffatomen befinden, die durch ein Atom getrennt sind, oder 1 bis 3 Kohlenstoffatome enthält, wenn sich die zwei Wasserstoffatome an Kohlenstoffatomen befinden, die durch zwei Atome getrennt sind,

eine Azetidin-1-yl-, Pyrrolidin-1yl-, Piperidin-1-yl- oder Hexahydroazepin-1-ylgruppe, die durch eine Amino- C_{1-3} -alkyl-, C_{1-3} -Alkylamino- C_{1-3} -alkyl- oder eine Di-(C_{1-3} -alkyl)-amino- C_{1-3} -alkylgruppe substituiert ist,

eine gegebenenfalls am Kohlenstoffgerüst durch eine oder zwei C₁₋₃-Alkylgruppen substituierte Piperazin-1-yl- oder [1,4]Diazepan-1-ylgruppe,

eine gegebenenfalls am Kohlenstoffgerüst durch eine oder zwei C₁₋₃-Alkylgruppen substituierte 3-Imino-piperazin-1-yl-, 3-Imino-[1,4]diazepan-1-yl- oder 5-Imino-[1,4]diazepan-1-ylgruppe,

eine gegebenenfalls durch eine oder zwei C₁₋₃-Alkylgruppen substituierte [1,4]Diazepan-1-ylgruppe, die in 6-Stellung durch eine Aminogruppe substituiert ist,

eine C_{3-7} -Cycloalkylgruppe, die durch eine Amino-, C_{1-3} -Alkylamino- oder Di-(C_{1-3} -alkyl)-aminogruppe substituiert ist,

eine C₃₋₇-Cycloalkylgruppe, die durch eine Amino-C₁₋₃-alkyl-, C₁₋₃-Alkylamino-C₁₋₃-alkyl- oder eine Di-(C₁₋₃-alkyl)amino-C₁₋₃-alkylgruppe substituiert ist,

eine C_{3-7} -Cycloalkyl- C_{1-2} -alkylgruppe, in der der Cycloalkylteil durch eine Amino-, C_{1-3} -Alkylamino- oder Di-(C_{1-3} -alkyl)-aminogruppe substituiert ist,

eine C_{3-7} -Cycloalkyl- C_{1-2} -alkylgruppe, in der der Cycloalkylteil durch eine Amino- C_{1-3} -alkyl-, C_{1-3} -Alkylamino- C_{1-3} -alkyl- oder eine Di-(C_{1-3} -alkyl)amino- C_{1-3} -alkylgruppe substituiert ist,

5

eine C_{3-7} -Cycloalkylaminogruppe, in der der Cycloalkylteil durch eine Amino-, C_{1-3} -Alkylamino- oder Di-(C_{1-3} -alkyl)-aminogruppe substituiert ist, wobei die beiden Stickstoffatome am Cycloalkylteil durch mindestens zwei Kohlenstoffatome voneinander getrennt sind,

10

eine N-(C_{3-7} -Cycloalkyl)-N-(C_{1-3} -alkyl)-aminogruppe, in der der Cycloalkylteil durch eine Amino-, C_{1-3} -Alkylamino- oder Di-(C_{1-3} -alkyl)-aminogruppe substituiert ist, wobei die beiden Stickstoffatome am Cycloalkylteil durch mindestens zwei Kohlenstoffatome voneinander getrennt sind,

15

eine C_{3-7} -Cycloalkylaminogruppe, in der der Cycloalkylteil durch eine Amino- C_{1-3} -alkyl-, C_{1-3} -Alkylamino- C_{1-3} -alkyl- oder eine Di-(C_{1-3} -alkyl)amino- C_{1-3} -alkylgruppe substituiert ist,

20

eine N-(C_{3-7} -Cycloalkyl)-N-(C_{1-3} -alkyl)-aminogruppe, in der der Cycloalkylteil durch eine Amino- C_{1-3} -alkyl-, C_{1-3} -Alkylamino- C_{1-3} -alkyl- oder eine Di-(C_{1-3} -alkyl)amino- C_{1-3} -alkylgruppe substituiert ist,

25

eine C_{3-7} -Cycloalkyl- C_{1-2} -alkyl-aminogruppe, in der der Cycloalkylteil durch eine Amino-, C_{1-3} -Alkylamino- oder Di-(C_{1-3} -alkyl)-aminogruppe substituiert ist,

eine N-(C_{3-7} -Cycloalkyl- C_{1-2} -alkyl)-N-(C_{1-2} -alkyl)-aminogruppe, in der der Cycloalkylteil durch eine Amino-, C_{1-3} -Alkylamino- oder Di-(C_{1-3} -alkyl)-aminogruppe substituiert ist,

30

eine C_{3-7} -Cycloalkyl- C_{1-2} -alkyl-aminogruppe, in der der Cycloalkylteil durch eine Amino- C_{1-3} -alkyl-, C_{1-3} -Alkylamino- C_{1-3} -alkyl- oder eine Di-(C_{1-3} -alkyl)amino- C_{1-3} -alkylgruppe substituiert ist,

PCT/EP2003/012198

20

25

30

eine N-(C_{3-7} -Cycloalkyl- C_{1-2} -alkyl)-N-(C_{1-2} -alkyl)-aminogruppe, in der der Cycloalkylteil durch eine Amino- C_{1-3} -alkyl-, C_{1-3} -Alkylamino- C_{1-3} -alkyl- oder eine Di-(C_{1-3} -alkyl)-amino- C_{1-3} -alkylgruppe substituiert ist,

eine R¹⁹-C₂₋₄-Alkylamino-Gruppe, in der R¹⁹ durch mindestens zwei Kohlenstoffatome vom Stickstoffatom des C₂₋₄-Alkylamino-Teils getrennt ist und

R¹⁹ eine Amino-, C₁₋₃-Alkylamino- oder Di-(C₁₋₃-alkyl)-aminogruppe darstellt,

eine R¹⁹-C₂₋₄-Alkylamino-Gruppe, in der das Stickstoffatom des C₂₋₄-Alkylamino-Teils durch eine C₁₋₃-Alkylgruppe substituiert ist und R¹⁹ durch mindestens zwei Kohlenstoffatome vom Stickstoffatom des C₂₋₄-Alkylamino-Teils getrennt ist, wobei R¹⁹ wie vorstehend erwähnt definiert ist,

15 eine durch den Rest R²⁰ substituierte Aminogruppe, in der

R²⁰ eine Azetidin-3-yl, Azetidin-2-ylmethyl-, Azetidin-3-ylmethyl-, Pyrrolidin-3-yl-, Pyrrolidin-2-ylmethyl-, Pyrrolidin-3-ylmethyl-, Piperidin-3-yl-, Piperidin-4-yl-, Piperidin-2-ylmethyl-, Piperidin-3-ylmethyl- oder Piperidin-4-ylmethylgruppe darstellt, wobei die für R²⁰ erwähnten Reste jeweils durch eine oder zwei C₁₋₃- Alkylgruppen substituiert sein können,

eine durch den Rest R^{20} und eine C_{1-3} -Alkylgruppe substituierte Aminogruppe, in der R^{20} wie vorstehend erwähnt definiert ist, wobei die für R^{20} erwähnten Reste jeweils durch eine oder zwei C_{1-3} -Alkylgruppen substituiert sein können,

eine R^{19} - C_{3-4} -alkyl-gruppe, in der der C_{3-4} -Alkylteil geradkettig ist und zusätzlich durch eine oder zwei C_{1-3} -Alkylgruppen substituiert sein kann, wobei R^{19} wie vorstehend erwähnt definiert ist,

eine 3-Amino-2-oxo-piperidin-5-yl- oder 3-Amino-2-oxo-1-methyl-piperidin-5-yl-Gruppe,

eine Pyrrolidin-3-yl-, Piperidin-3-yl-, Piperidin-4-yl, Hexahydroazepin-3-yl- oder Hexahydroazepin-4-ylgruppe, die in 1-Stellung durch eine Amino-, C₁₋₃-Alkylaminooder Di-(C₁₋₃-alkyl)aminogruppe substituiert ist,

oder eine Azetidin-2-yl-C₁₋₂-alkyl-, Azetidin-3-yl-C₁₋₂-alkyl, Pyrrolidin-2-yl-C₁₋₂-alkyl-, 5 Pyrrolidin-3-yl-, Pyrrolidin-3-yl-C₁₋₂-alkyl-, Piperidin-2-yl-C₁₋₂-alkyl-, Piperidin-3-yl-, Piperidin-3-yl-C₁₋₂-alkyl-, Piperidin-4-yl- oder Piperidin-4-yl-C₁₋₂-alkylgruppe, wobei die vorstehend erwähnten Gruppen jeweils durch eine oder zwei C₁₋₃-Alkylgruppen substituiert sein können,

10

15

wobei unter den bei der Definition der vorstehend genannten Reste erwähnten Arylgruppen Phenyl- oder Naphthylgruppen zu verstehen sind, welche unabhängig voneinander durch R_h mono- oder disubstituiert sein können, wobei die Substituenten gleich oder verschieden sein können und Rh ein Fluor-, Chlor-, Brom- oder Iodatom, eine Trifluormethyl-, Cyan-, Nitro-, Amino-, Aminocarbonyl-, Aminosulfonyl-, Methylsulfonyl, Acetylamino-, Methylsulfonylamino-, C₁₋₃-Alkyl-, Cyclopropyl-, Ethenyl-, Ethinyl-, Hydroxy-, C₁₋₃-Alkyloxy-, Difluormethoxy- oder Trifluormethoxygruppe darstellt,

unter den bei der Definition der vorstehend erwähnten Reste erwähnten Heteroaryl-20 gruppen eine Pyrrolyl-, Furanyl-, Thienyl-, Pyridyl-, Indolyl-, Benzofuranyl-, Benzothiophenyl-, Chinolinyl- oder Isochinolinylgruppe zu verstehen ist,

oder eine Pyrrolyl-, Furanyl-, Thienyl- oder Pyridylgruppe zu verstehen ist, in der eine oder zwei Methingruppen durch Stickstoffatome ersetzt sind,

oder eine Indolyl-, Benzofuranyl-, Benzothiophenyl-, Chinolinyl- oder Isochinolinylgruppe zu verstehen ist, in der eine bis drei Methingruppen durch Stickstoffatome ersetzt sind.

30

25

und die vorstehend erwähnten Heteroarylgruppen durch R_h mono- oder disubstituiert sein können, wobei die Substituenten gleich oder verschieden sein können und Rh wie vorstehend erwähnt definiert ist,

20

25

30

wobei, soweit nichts anderes erwähnt wurde, die vorstehend erwähnten Alkyl-, - Alkenyl- und Alkinylgruppen geradkettig oder verzweigt sein können,

deren Tautomere, Enantiomere, Diastereomere, deren Gemische, deren Prodrugs und deren Salze.

Verbindungen der obigen allgemeinen Formel I, die einen oder mehrere in-vivo abspaltbare Reste enthalten, stellen sogenannte Prodrugs dar.

Die bei der Definition der vorstehend erwähnten Reste erwähnten Carboxygruppen können durch eine in-vivo in eine Carboxygruppe überführbare Gruppe oder durch eine unter physiologischen Bedingungen negativ geladene Gruppe ersetzt sein,

desweiteren können die bei der Definition der vorstehend erwähnten Reste erwähnten Amino- und Iminogruppen durch einen in-vivo abspaltbaren Rest substituiert sein.
Derartige Gruppen werden beispielsweise in der WO 98/46576 und von N.M. Nielsen et al. in International Journal of Pharmaceutics 39, 75-85 (1987) beschrieben.

Unter einer in-vivo in eine Carboxygruppe überführbare Gruppe ist beispielsweise eine Hydroxymethylgruppe, eine mit einem Alkohol veresterte Carboxygruppe, in der der alkoholische Teil vorzugsweise ein C₁₋₆-Alkanol, ein Phenyl-C₁₋₃-alkanol, ein C₃₋₉-Cycloalkanol, wobei ein C₅₋₈-Cycloalkanol zusätzlich durch ein oder zwei C_{1-3} -Alkylgruppen substituiert sein kann, ein C_{5-8} -Cycloalkanol, in dem eine Methylengruppe in 3- oder 4-Stellung durch ein Sauerstoffatom oder durch eine gegebenenfalls durch eine C₁₋₃-Alkyl-, Phenyl-C₁₋₃-alkyl-, Phenyl-C₁₋₃-alkyloxycarbonyl- oder C_{2-6} -Alkanoylgruppe substituierte Iminogruppe ersetzt ist und der Cycloalkanolteil zusätzlich durch ein oder zwei C₁₋₃-Alkylgruppen substituiert sein kann, ein C_{4-7} -Cycloalkenol, ein C_{3-5} -Alkenol, ein Phenyl- C_{3-5} -alkenol, ein C_{3+5} -Alkinol oder Phenyl-C₃₋₅-alkinol mit der Maßgabe, daß keine Bindung an das Sauerstoffatom von einem Kohlenstoffatom ausgeht, welches eine Doppel- oder Dreifachbindung trägt, ein C₃₋₈-Cycloalkyl-C₁₋₃-alkanol, ein Bicycloalkanol mit insgesamt 8 bis 10 Kohlenstoffatomen, das im Bicycloalkylteil zusätzlich durch eine oder zwei C₁₋₃-Alkylgruppen substituiert sein kann, ein 1,3-Dihydro-3-oxo-1-isobenzfuranol oder ein Alkohol der **Formel**

R_p-CO-O-(R_qCR_r)-OH,

in dem

5 R_p eine C_{1-8} -Alkyl-, C_{5-7} -Cycloalkyl-, C_{1-8} -Alkyloxy-, C_{5-7} -Cycloalkyloxy-, Phenyl- oder Phenyl- C_{1-3} -alkylgruppe,

 R_q ein Wasserstoffatom, eine C_{1-3} -Alkyl-, C_{5-7} -Cycloalkyl- oder Phenylgruppe und

10 R_r ein Wasserstoffatom oder eine C₁₋₃-Alkylgruppe darstellen,

unter einer unter physiologischen Bedingungen negativ geladenen Gruppe wie eine Tetrazol-5-yl-, Phenylcarbonylaminocarbonyl-, Trifluormethylcarbonylaminocarbonyl-, C_{1-6} -Alkylsulfonylamino-, Phenylsulfonylamino-, Benzylsulfonylamino-,

- Trifluormethylsulfonylamino-, C₁₋₆-Alkylsulfonylaminocarbonyl-, Phenylsulfonylamino-carbonyl-, Benzylsulfonylaminocarbonyl- oder Perfluor-C₁₋₆-alkylsulfonylamino-carbonylgruppe
- und unter einem von einer Imino- oder Aminogruppe in-vivo abspaltbaren Rest

 20 beispielsweise eine Hydroxygruppe, eine Acylgruppe wie eine gegebenenfalls durch
 Fluor-, Chlor-, Brom- oder Jodatome, durch C₁₋₃-Alkyl- oder C₁₋₃-Alkyloxygruppen
 mono- oder disubstituierte Phenylcarbonylgruppe, wobei die Substituenten gleich
 oder verschieden sein können, eine Pyridinoylgruppe oder eine C₁₋₁₆-Alkanoylgruppe
 wie die Formyl-, Acetyl-, Propionyl-, Butanoyl-, Pentanoyl- oder Hexanoylgruppe,
 eine 3.3.3-Trichlorpropionyl-, oder Alkslessenskerst
- eine 3,3,3-Trichlorpropionyl- oder Allyloxycarbonylgruppe, eine C₁₋₁₆-Alkyloxy-carbonyl- oder C₁₋₁₆-Alkylcarbonyloxygruppe, in denen Wasserstoffatome ganz oder teilweise durch Fluor- oder Chloratome ersetzt sein können, wie die Methoxy-carbonyl-, Ethoxycarbonyl-, Propoxycarbonyl-, Isopropoxycarbonyl-, Butoxycarbonyl-, tert.-Butoxycarbonyl-, Pentoxycarbonyl-, Hexoxycarbonyl-, Octyloxycarbonyl-, Nonyl-oxycarbonyl-, Decyloxycarbonyl-, Lindocyloxycarbonyl-, Pentoxycarbonyl-, Decyloxycarbonyl-, Lindocyloxycarbonyl-, Pentoxycarbonyl-, Decyloxycarbonyl-, Lindocyloxycarbonyl-, Pentoxycarbonyl-, Decyloxycarbonyl-, Lindocyloxycarbonyl-, Pentoxycarbonyl-, Pentoxycarbonyl-, Lindocyloxycarbonyl-, Pentoxycarbonyl-, Pentoxycarbonyl-,
- oxycarbonyl-, Pentoxycarbonyl-, Hexoxycarbonyl-, Octyloxycarbonyl-, Nonyloxycarbonyl-, Decyloxycarbonyl-, Undecyloxycarbonyl-, Dodecyloxycarbonyl-, Hexadecyloxycarbonyl-, Methylcarbonyloxy-, Ethylcarbonyloxy-, 2,2,2-Trichlorethylcarbonyloxy-, Propylcarbonyloxy-, Isopropylcarbonyloxy-, Butylcarbonyloxy-,
 tert.Butylcarbonyloxy-, Pentylcarbonyloxy-, Hexylcarbonyloxy-, Octylcarbonyloxy-,
 Nonylcarbonyloxy-, Decylcarbonyloxy-, Undecylcarbonyloxy-, Dodecylcarbonyloxy-

oder Hexadecylcarbonyloxygruppe, eine Phenyl- C_{1-6} -alkyloxycarbonylgruppe wie die Benzyloxycarbonyl-, Phenylethoxycarbonyl- oder Phenylpropoxycarbonylgruppe, eine 3-Amino-propionylgruppe, in der die Aminogruppe durch C_{1-6} -Alkyl- oder C_{3-7} -Cycloalkylgruppen mono- oder disubstituiert und die Substituenten gleich oder verschieden sein können, eine C_{1-3} -Alkylsulfonyl- C_{2-4} -alkyloxycarbonyl-, C_{1-3} -Alkyloxy- C_{2-4} -alkyloxy- C_{2-4} -alkyloxycarbonyl-, R_p -CO-O- (R_qCR_r) -O-CO-, C_{1-6} -Alkyl-CO-NH- (R_sCR_t) -O-CO- oder C_{1-6} -Alkyl-CO-O- (R_sCR_t) -(R_sCR_t)-O-CO-Gruppe, in denen R_p bis R_r wie vorstehend erwähnt definiert sind,

10 R_s und R_t, die gleich oder verschieden sein können, Wasserstoffatome oder C₁₋₃-Alkylgruppen darstellen,

zu verstehen.

5

- Desweiteren schließen die in den vor- und nachstehenden Definitionen erwähnten gesättigten Alkyl- und Alkyloxyteile, die mehr als 2 Kohlenstoffatome enthalten, soweit nichts Anderes erwähnt wurde, auch deren verzweigte Isomere wie beispielsweise die Isopropyl-, tert.Butyl-, Isobutylgruppe etc. ein.
- Für R² kommt beispielsweise jeweils die Bedeutung eines Wasserstoffatoms, einer 20 Methyl-, Ethyl-, Propyl-, 2-Propyl-, Butyl-, 2-Butyl-, 2-Methylpropyl-, 2-Propen-1-vl-, 2-Propin-1-yl-, Cyclopropylmethyl-, Benzyl-, 2-Phenylethyl-, Phenylcarbonylmethyl-, 3-Phenylpropyl-, 2-Hydroxyethyl-, 2-Methoxyethyl-, 2-Ethoxyethyl-, 2-(Dimethylamino)ethyl-, 2-(Diethylamino)ethyl-, 2-(Pyrrolidino)ethyl-, 2-(Piperidino)ethyl-, 2-(Morpho-25 lino)ethyl-, 2-(Piperazino)ethyl-, 2-(4-Methylpiperazino)ethyl-, 3-Hydroxypropyl-, 3-Methoxypropyl-, 3-Ethoxypropyl-, 3-(Dimethylamino)propyl-, 3-(Diethylamino)propyl-, 3-(Pyrrolidino)propyl-, 3-(Piperidino)propyl-, 3-(Morpholino)propyl-, 3-(Piperazino)propyl-, 3-(4-Methylpiperazino)propyl-, Carboxymethyl-, (Methoxycarbonyl)methyl-, (Ethoxycarbonyl)methyl-, 2-Carboxyethyl-, 2-(Methoxycarbonyl)ethyl-, 2-(Ethoxy-30 carbonyl)ethyl-, 3-Carboxypropyl-, 3-(Methoxycarbonyl)propyl-, 3-(Ethoxycarbonyl)propyl-, (Aminocarbonyl)methyl-, (Methylaminocarbonyl)methyl-, (Dimethylaminocarbonyl)methyl-, (Pyrrolidinocarbonyl)methyl-, (Piperidinocarbonyl)methyl-, (Morpholinocarbonyl)methyl-, 2-(Aminocarbonyl)ethyl-, 2-(Methylaminocarbonyl)ethyl-, 2-

(Dimethylaminocarbonyl)ethyl-, 2-(Pyrrolidinocarbonyl)ethyl-, 2-(Piperidinocarbonyl)-

WO 2004/041820 PCT/EP2003/012198

18

ethyl-, 2-(Morpholinocarbonyl)ethyl-, Cyanmethyl- oder 2-Cyanethylgruppe in Betracht.

Für R³ kommt beispielsweise die Bedeutung einer Methyl-, Ethyl-, Propyl-, 2-Propyl-,
 Butyl-, 2-Butyl-, 2-Methylpropyl-, Pentyl-, 2-Methylbutyl-, 3-Methylbutyl-, 2,2-Dimethylpropyl-, Cyclopropylmethyl-, (1-Methylcyclopropyl)methyl-, (2-Methylcyclopropyl)methyl-, Cyclobutylmethyl-, Cyclopentylmethyl-, Cyclohexylmethyl-, 2-(Cyclopropyl)ethyl-,

2-Propen-1-yl-, 2-Methyl-2-propen-1-yl-, 3-Phenyl-2-propen-1-yl-, 2-Buten-1-yl-,

4,4,4-Trifluor-2-buten-1-yl-, 3-Buten-1-yl-, 2-Chlor-2-buten-1-yl-, 2-Brom-2-buten-1-yl-, 3-Chlor-2-buten-1-yl-, 3-Brom-2-buten-1-yl-, 2-Methyl-2-buten-1-yl-, 3-Methyl-2-buten-1-yl-, 2,3-Dimethyl-2-buten-1-yl-, 3-Trifluormethyl-2-buten-1-yl-, 3-Methyl-3-buten-1-yl-,

1-Cyclopenten-1-ylmethyl-, (2-Methyl-1-cyclopenten-1-yl)methyl-, 1-Cyclohexen-1-ylmethyl-, 2-(1-Cyclopenten-1-yl)ethyl-, 2-Propin-1-yl-, 2-Butin-1-yl, 3-Butin-1-yl, Phenyl-, Methylphenyl-, Benzyl-, eine Fluorbenzyl-, Chlorbenzyl-, Brombenzyl-, Methylbenzyl-, Methoxybenzyl-, 1-Phenylethyl-, 2-Phenylethyl-, 3-Phenylpropyl-, 2-Furanylmethyl, 3-Furanylmethyl-, 2-Thienylmethyl- oder 3-Thienylmethylgruppe in Betracht.

20

- Für R⁴ kommt beispielsweise die Bedeutung einer 3-Aminopyrrolidin-1-yl-, 3-Aminopiperidin-1-yl-, 3-(Methylamino)-piperidin-1-yl-, 3-(Ethylamino)-piperidin-1-yl-, 3-(Dimethylamino)-piperidin-1-yl-, 3-(Diethylamino)-piperidin-1-yl-, 3-[(2-Hydroxyethyl)-amino]-piperidin-1-yl-,
- 3-[N-Methyl-N-(2-hydroxyethyl)-amino]-piperidin-1-yl-, 3-[(3-Hydroxypropyl)amino]-piperidin-1-yl-, 3-[N-Methyl-N-(3-hydroxypropyl)-amino]-piperidin-1-yl-, 3-[(Carboxymethyl)amino]-piperidin-1-yl-, 3-[(Methoxycarbonylmethyl)amino]-piperidin-1-yl-, 3-[(Ethoxycarbonylmethyl)amino]-piperidin-1-yl-, 3-[N-Methyl-N-(methoxycarbonylmethyl)-amino]-piperidin-1-yl-,
- 3-[N-Methyl-N-(ethoxycarbonylmethyl)-amino]-piperidin-1-yl-, 3-[(2-Carboxyethyl)-amino]-piperidin-1-yl-, 3-{[2-(Methoxycarbonyl)ethyl]amino}-piperidin-1-yl-, 3-{[2-(Ethoxycarbonyl)ethyl]amino}-piperidin-1-yl-, 3-{N-Methyl-N-[2-(methoxycarbonyl)ethyl]-amino}-piperidin-1-yl-, 3-{N-Methyl-N-[2-(ethoxycarbonyl)ethyl]-amino}-piperidin-1-yl-, 3-[(Aminocarbonylmethyl)amino]-piperidin-1-yl-, 3-[(Methyl-

20

30

aminocarbonylmethyl)amino]-piperidin-1-yl-, 3-[(Dimethylaminocarbonylmethyl)-amino]-piperidin-1-yl-, 3-[(Ethylaminocarbonylmethyl)amino]-piperidin-1-yl-, 3-[(Diethylaminocarbonylmethyl)amino]-piperidin-1-yl-, 3-[(Pyrrolidin-1-ylcarbonylmethyl)amino]-piperidin-1-yl-, 3-[(2-Cyanpyrrolidin-1-ylcarbonylmethyl)amino]-piperidin-1-yl-,

- 3-[(4-Cyanthiazolidin-3-ylcarbonylmethyl)amino]-piperidin-1-yl-, 3-[(2-Aminocarbonyl-pyrrolidin-1-ylcarbonylmethyl)amino]-piperidin-1-yl-, 3-[(2-Carboxypyrrolidin-1-yl-carbonylmethyl)amino]-piperidin-1-yl-, 3-[(2-Methoxycarbonylpyrrolidin-1-ylcarbonylmethyl)amino]-piperidin-1-yl-, 3-[(2-Ethoxycarbonylpyrrolidin-1-ylcarbonylmethyl)-
- amino]-piperidin-1-yl-, 3-[(Piperidin-1-ylcarbonylmethyl)amino]-piperidin-1-yl-, 3-[(Morpholin-4-ylcarbonylmethyl)amino]-piperidin-1-yl-, 3-Amino-2-methyl-piperidin-1-yl-, 3-Amino-3-methyl-piperidin-1-yl-, 3-Amino-4-methyl-piperidin-1-yl-, 3-Amino-5-methyl-piperidin-1-yl-, 3-Amino-6-methyl-piperidin-1-yl-, 2-Amino-8-aza-bicyclo[3.2.1]oct-8-yl-, 6-Amino-2-aza-bicyclo[2.2.2]oct-2-yl-,
- 4-Aminopiperidin-1-yl-, 3-Amino-hexahydroazepin-1-yl-, 4-Amino-hexahydroazepin-1-yl-, Piperazin-1-yl-, [1,4]Diazepan-1-yl-, 3-Aminocyclopentyl-, 3-Aminocyclohexyl-, 3-(Methylamino)-cyclohexyl-,
 - 3-(Ethylamino)-cyclohexyl-, 3-(Dimethylamino)-cyclohexyl-, 3-(Diethylamino)-cyclohexyl-, 4-Aminocyclohexyl-, (2-Aminocyclopropyl)amino-, (2-Aminocyclobutyl)amino-, (3-Aminocyclobutyl)amino-, (3-Aminocyclohexyl)amino- oder (3-Aminocyclohexyl)amino-gruppe in Betracht.
- 25 Bevorzugt sind diejenigen Verbindungen der obigen allgemeinen Formel I, in denen
 - R¹ eine durch eine Gruppe Ra substituierte Methylgruppe, wobei

Ra eine 1,4-Dihydro-chinazolinyl- oder 3,4-Dihydro-chinazolinylgruppe,

eine 3,4-Dihydro-isochinolinylgruppe,

eine 1H-Benzo[d][1,2]oxazinyl- oder 1-Oxo-1H-benzo[d][1,2]oxazinylgruppe,

eine 4H-Benzo[e][1,3]oxazinyl- oder 4-Oxo-4H-benzo[e][1,3]oxazinylgruppe, eine 4H-Benzo[d][1,3]oxazinyl- oder 4-Oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazinylgruppe, 5 2H-Benzo[1,4]oxazinyl- oder 2-Oxo-2H-benzo[1,4]oxazinylgruppe, eine 4H-Benzo[e][1,3]thiazinyl- oder 4-Oxo-4H-benzo[e][1,3]thiazinylgruppe, eine 4H-Benzo[a][1,3]thiazinyl- oder 2H-Benzo[1,4]thiazinylgruppe, 10 eine 2-Oxo-2H-benzo[e][1,3]oxazinyl- oder 2,2-Dioxo-1Hbenzo[c][1,2]thiazinylgruppe, eine 2,3-Dihydro-1*H*-benzo[e][1,4]diazepinyl- oder 2-Oxo-2,3-dihydro-1*H*-15 benzo[e][1,4]diazepinylgruppe, eine 4,5-Dihydro-3*H*-benzo[*b*][1,4]diazepinyl- oder 4-Oxo-4,5-dihydro-3*H*benzo[b][1,4]diazepinylgruppe, eine 5-Oxo-4,5-dihydro-3H-benzo[e][1,4]diazepinylgruppe, 20 eine 2,3-Dihydro-benzo[f][1,4]oxazepinyl- oder 2,3-Dihydrobenzo[b][1,4]oxazepinylgruppe, eine 2,3-Dihydro-benzo[f][1,4]thiazepinyl- 2,3-Dihydro-25 benzo[b][1,4]thiazepinylgruppe, eine 5-Oxo-4,5-dihydro-benzo[f][1,3,4]oxadiazepinylgruppe, 30 eine 11H-Dibenzo[b,e]azepinyl- oder 11-Oxo-11H-dibenzo[b,e]azepinylgruppe,

eine 11H-Benzo[e]pyrido[3,2-b]azepinylgruppe,

eine 5H-Dibenzo[b,e][1,4]diazepinyl- oder Dibenzo[b,f][1,4]oxazepinylgruppe,

10

15

25

30

eine Dibenzo[b, f][1, 4]thiazepinyl-, 5-Oxo-dibenzo[b, f][1, 4]thiazepinyl- oder 5,5-Dioxo-dibenzo[b, f][1, 4]thiazepinylgruppe,

5H-Dibenzo[a,d]cycloheptenyl- oder 5H-Dibenzo[b,f]azepinylgruppe,

eine Phenanthridinyl-, Benzo[c][1,5]naphthyridinyl-, Benzo[h][1,6]naphthyridinyl-, Benzo[c][1,8]naphthyridinyl- oder 1,2,3,4-Tetrahydro-phenanthridinyl-gruppe,

eine Benzo[f]chinoxalinylgruppe,

eine 5H-Dibenzo[d,f][1,3]diazepinyl-, 5H-Benzo[e]pyrrolo[1,2-a][1,4]diazepinyl-oder Thieno[3,2-b][1,4]benzoxazepinylgruppe,

eine 3-Oxo-2,3-dihydro-isoindol-1-ylidengruppe,

eine Benzo[1,2,5]oxadiazolylgruppe,

20 eine Dibenzofuranylgruppe,

eine Indolizinylgruppe,

eine 1*H*-Perimidinylgruppe,

eine Pyrazolo[1,5-c]chinzolinylgruppe oder

eine Imidazo[2,1-a]isochinolinyl- oder Imidazo[1,2-a]isochinolinylgruppe

bedeutet, wobei die Benzogruppen der vorstehend erwähnten Reste R_a durch die Gruppen R^{10} bis R^{12} substituiert sind und die Alkyleneinheiten der vorstehend erwähnten Reste R_a durch eine oder zwei C_{1-3} -Alkyl- oder C_{1-3} -Alkyloxy-carbonylgruppen, wobei die Reste gleich oder verschieden sein können, oder durch eine Trifluormethylgruppe substituiert sein können und die

Iminogruppen der vorstehend erwähnten Reste Ra durch eine C₁₋₃-Alkylgruppe substituiert sein können und

R¹⁰ ein Wasserstoffatom,

5

ein Fluor-, Chlor-, Brom- oder Iodatom,

eine C₁₋₃-Alkyl- oder Cyclopropylgruppe,

10

eine Hydroxy-, C₁₋₃-Alkyloxy- oder Cyclopropyloxygruppe,

eine Nitro-, Amino-, C₁₋₃-Alkylamino- oder Di-(C₁₋₃-alkyl)aminogruppe,

eine C₁₋₃-Alkyl-carbonylamino- oder C₁₋₃-Alkyl-sulfonylaminogruppe,

15

eine Cyan-, Carboxy-, C_{1-3} -Alkyloxy-carbonyl-, Aminocarbonyl-, C_{1-3} -Alkyl-aminocarbonyl- oder Di-(C_{1-3} -alkyl)-aminocarbonylgruppe,

20

eine Mercapto-, C_{1-3} -Alkylsulfanyl-, C_{1-3} -Alkylsulfinyl-,oder C_{1-3} -Alkylsulfonyl- oder Aminosulfonylgruppe oder

eine Difluormethyl-, Trifluormethyl-, Difluormethoxy- oder Trifluormethoxygruppe und

25

R¹¹ und R¹², die gleich oder verschieden sein können, jeweils ein Wasserstoffatom, ein Fluor-, Chlor- oder Bromatom, eine Methyl-, Trifluormethyl- oder Methoxygruppe bedeuten,

R² ein Wasserstoffatom,

30

eine C₁₋₃-Alkylgruppe,

eine C₃₋₆Cycloalkylgruppe oder

eine gegebenenfalls durch ein Fluor-, Chlor-, Brom- oder Iodatom, eine Trifluomethyl-, Cyan-, Nitro-, Amino-, Aminocarbonyl-, Aminosulfonyl-, Methylsulfonyl, Acetylamino-, Methylsulfonylamino-, C₁₋₃-Alkyl-, Cyclopropyl-, Ethenyl-, Ethinyl-, Hydroxy-, C₁₋₃-Alkyloxy-, Difluormethoxy- oder Trifluormethoxygruppe mono-oder disubstituierte Phenylgruppe, wobei die Substituenten gleich oder verschieden sein können,

R³ eine 2-Buten-1-yl- oder 3-Methyl-2-buten-1-ylgruppe,

10 eine 2-Butin-1-ylgruppe oder

eine 1-Cyclopenten-1-ylmethylgruppe

und

15

20

30

5

R⁴ eine (3-Amino-piperidin-1-yl)gruppe bedeuten,

wobei, soweit nichts anderes erwähnt wurde, die vorstehend erwähnten Alkylgruppen geradkettig oder verzweigt sein könnnen,

deren Tautomere, Enantiomere, Diastereomere, deren Gemische und deren Salze.

Besonders bevorzugt sind diejenigen Verbindungen der obigen allgemeinen Formel 25 I, in denen

R¹ eine durch eine Gruppe Ra substituierte Methylgruppe, wobei

Ra eine 1,4-Dihydro-chinazolin-2-yl- oder 3,4-Dihydro-chinazolin-2-ylgruppe,

eine 3,4-Dihydro-isochinolin-1-ylgruppe,

eine 1H-Benzo[d][1,2]oxazin-4-yl- oder 1-Oxo-1H-benzo[d][1,2]oxazin-4-ylgruppe,

25

30

eine 4H-Benzo[e][1,3]oxazin-2-yl- oder 4-Oxo-4H-benzo[e][1,3]oxazin-2-ylgruppe,

eine 4H-Benzo[d][1,3]oxazin-2-yl- oder 4-Oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-2-ylgruppe,

2H-Benzo[1,4]oxazin-3-yl- oder 2-Oxo-2H-benzo[1,4]oxazin-3-ylgruppe,

eine 4*H*-Benzo[*e*][1,3]thiazin-2-yl- oder 4-Oxo-4*H*-benzo[*e*][1,3]thiazin-2-ylgruppe,

eine 4H-Benzo[d][1,3]thiazin-2-yl- oder 2H-Benzo[1,4]thiazin-3-ylgruppe,

eine 2-Oxo-2*H*-benzo[*e*][1,3]oxazin-4-yl- oder 2,2-Dioxo-1*H*-benzo[*c*][1,2]thia-zin-4-ylgruppe,

eine 2,3-Dihydro-1H-benzo[e][1,4]diazepin-5-yl- oder 2-Oxo-2,3-dihydro-1H-benzo[e][1,4]diazepin-5-ylgruppe,

eine 4,5-Dihydro-3H-benzo[b][1,4]diazepin-2-yl- oder 4-Oxo-4,5-dihydro-3H-benzo[b][1,4]diazepin-2-ylgruppe,

eine 5-Oxo-4,5-dihydro-3H-benzo[e][1,4]diazepin-2-ylgruppe,

eine 2,3-Dihydro-benzo[f][1,4]oxazepin-5-yl- oder 2,3-Dihydro-benzo[b]-[1,4]oxazepin-4-ylgruppe,

eine 2,3-Dihydro-benzo[f][1,4]thiazepin-5-yl- oder 2,3-Dihydro-benzo[b]-[1,4]thiazepin-4-ylgruppe,

eine 5-Oxo-4,5-dihydro-benzo[f][1,3,4]oxadiazepin-2-ylgruppe,

WO 2004/041820. PCT/EP2003/012198

25

eine 11*H*-Dibenzo[*b*,*e*]azepin-6-yl- oder 11-Oxo-11*H*-dibenzo[*b*,*e*]azepin-6-ylgruppe,

eine 11H-Benzo[e]pyrido[3,2-b]azepin-6-ylgruppe

5

eine 5H-Dibenzo[b, e][1,4]diazepin-11-yl- oder Dibenzo[b,f][1,4]oxazepin-11-ylgruppe,

10

eine Dibenzo[b,f][1,4]thiazepin-11-yl-, 5-Oxo-dibenzo[b,f][1,4]thiazepin-11-yl-oder 5,5-Dioxo-dibenzo[b,f][1,4]thiazepin-11-ylgruppe,

eine 5H-Dibenzo[a,d]cyclohepten-10-yl- oder 5H-Dibenzo[b,f]azepin-10-ylgruppe,

15

eine Phenanthridin-6-yl-, Benzo[c][1,5]naphthyridin-6-yl-, Benzo[h][1,6]naphthyridin-5-yl-, Benzo[c][1,8]naphthyridin-6-yl- oder 1,2,3,4-Tetrahydro-phenanthridin-6-ylgruppe,

eine Benzo[f]chinoxalin-6-ylgruppe,

20

eine 5*H*-Dibenzo[*d*,*f*][1,3]diazepin-6-yl-, 5*H*-Benzo[*e*]pyrrolo[1,2-*a*][1,4]diazepin-11-yl- oder Thieno[3,2-b][1,4]benzoxazepinyl-9-ylgruppe,

eine 3-Oxo-2,3-dihydro-isoindol-1-ylidengruppe,

25

eine Benzo[1,2,5]oxadiazol-5-ylgruppe,

eine Dibenzofuran-2-ylgruppe,

30

eine Indolizin-2-ylgruppe,

eine 1H-Perimidin-2-ylgruppe,

eine Pyrazolo[1,5-c]chinzolin-5-ylgruppe oder

. 5

10

15

20

25

30

eine Imidazo[2,1-a]isochinolin-2-yl- oder Imidazo[1,2-a]isochinolin-2-ylgruppe

bedeutet, wobei die Benzogruppen der vorstehend erwähnten Reste R_a durch die Gruppen R^{10} bis R^{12} substituiert sind und die Alkyleneinheiten der vorstehend erwähnten Reste R_a durch eine oder zwei Methyl- oder Methoxy-carbonylgruppen, wobei die Reste gleich oder verschieden sein können, oder durch eine Trifluormethylgruppe substituiert sein können und die Iminogruppen der vorstehend erwähnten Reste R_a durch eine Methylgruppe substituiert sein können und

R¹⁰ ein Wasserstoffatom,

ein Fluor-, Chlor-, Brom- oder Iodatom,

eine Methyl- oder Ethylgruppe,

eine Hydroxy-, Methoxy- oder Ethoxygruppe oder

eine Difluormethyl-, Trifluormethyl-, Difluormethoxy-, oder Trifluormethoxygruppe und

R¹¹ und R¹², die gleich oder verschieden sein können, jeweils ein Wasserstoffatom, ein Fluor-, Chlor- oder Bromatom, eine Methyl-, Trifluormethyl- oder Methoxygruppe bedeuten,

R² ein Wasserstoffatom oder

eine Methyl-, Ethyl-, Propyl-, Isopropyl-, Phenyl- oder Cyclopropylgruppe,

R³ eine 2-Buten-1-yl- oder 3-Methyl-2-buten-1-ylgruppe,

eine 2-Butin-1-ylgruppe oder

eine 1-Cyclopenten-1-ylmethylgruppe

und

20

25

- 5 R⁴ eine (3-Amino-piperidin-1-yl)gruppe bedeuten,
 - deren Tautomere, Enantiomere, Diastereomere, deren Gemische und deren Salze.
- 10 Ganz besonders bevorzugt sind diejenigen Verbindungen der obigen allgemeinen Formel I, in denen
 - R¹ eine 3-Methoxycarbonyl-3-methyl-3,4-dihydro-isochinolin-1-ylmethylgruppe,
- eine 1-Methyl-2,2-dioxo-1*H*-benzo[*c*][1,2]thiazin-4-ylmethylgruppe,
 - eine 2,3-Dihydro-benzo[f][1,4]oxazepin-5-ylmethylgruppe,
 - eine 2-Oxo-2,3-dihydro-1*H*-benzo[*e*][1,4]diazepin-5-ylmethylgruppe,
 - eine Phenanthridin-6-ylmethyl- oder 1,2,3,4-Tetrahydro-phenanthridin-6-ylmethylgruppe,
 - eine 11H-Dibenzo[b,e]azepin-6-ylmethylgruppe,

eine Dibenzo[b,f][1,4]oxazepin-11-ylmethylgruppe,

- eine 3-Oxo-2,3-dihydro-isoindol-1-ylidenmethylgruppe,
- 30 eine 3-Trifluormethyl-3,4-dihydro-isochinolin-1-ylmethylgruppe,
 - eine 3,4-Dihydro-chinazolin-2-ylmethylgruppe,
 - eine 5-Methyl-5H-dibenzo[b,e][1,4]diazepin-11-ylmethylgruppe,

eine 8-Methyl-dibenzo[b,f][1,4]oxazepin-11-ylmethylgruppe,

eine Benzo[1,2,5]oxadiazol-5-ylmethylgruppe,

5

eine 8-Methyl-phenanthridin-6-ylmethylgruppe,

eine 1-Methyl-phenanthridin-6-ylmethylgruppe,

10 eine 4-Methyl-phenanthridin-6-ylmethylgruppe,

eine Benzo[h][1,6]naphthyridin-5-ylmethylgruppe,

eine Pyrazolo[1,5-c]chinzolin-5-ylgruppe,

15

eine Benzo[c][1,8]naphthyridin-6-ylmethylgruppe,

eine Benzo[c][1,5]naphthyridin-6-ylmethylgruppe,

20 eine 1*H*-Perimidin-2-ylmethylgruppe,

eine Benzo[f]chinoxalin-6-ylmethylgruppe oder

eine Imidazo[2,1-a]isochinolin-2-ylmethyl- oder Imidazo[1,2-a]isochinolin-2-ylmethylgruppe,

R² eine Methyl- oder Cyclopropylgruppe,

R³ eine 2-Buten-1-yl-, 3-Methyl-2-buten-1-yl- oder 2-Butin-1-ylgruppe

30

25

und

R⁴ eine (3-Amino-piperidin-1-yl)gruppe bedeuten,

25

deren Tautomere, Enantiomere, Diastereomere, deren Gemische und deren Salze.

Folgende Verbindungen der allgemeinen Formel I sind besonders bevorzugt:

- 5 (1) 1-[(1-Methyl-2,2-dioxo-1*H*-benzo[*c*][1,2]thiazin-4-yl)methyl]-3-methyl-7-(3-methyl-2-buten-1-yl)-8-(3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin,
 - (2) 1-[(3-Methoxycarbonyl-3-methyl-3,4-dihydro-isochinolin-1-yl]methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-(3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin,
 - (3) 1-[(2-Oxo-2,3-dihydro-1H-benzo[e][1,4]diazepin-5-yl)methyl]-3-methyl-7-((E)-2-buten-1-yl)-8-((<math>R)-3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin,
- (4) 1-[(Phenanthridin-6-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-(3-amino-piperidin-1-yl)-15 xanthin,
 - (5) 1-[(1,2,3,4-Tetrahydro-phenanthridin-6-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-(3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin,
- 20 (6) 1-[(11*H*-Dibenzo[*b*,*e*]azepin-6-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-(3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin,
 - (7) 1-[(Dibenzo[b,f][1,4]oxazepin-11-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-(3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin,
 - (8) 1-[(3-Trifluormethyl-3,4-dihydro-isochinolin-1-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-(3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin,
- (9) 1-[(Dibenzo[*b*,*f*][1,4]oxazepin-11-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-((*F*)-3-30 amino-piperidin-1-yl)-xanthin,
 - (10) 1-[(3,4-Dihydro-chinazolin-2-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-(3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin,

30

- (11) 1-[(5-Methyl-5H-dibenzo[b,e][1,4]diazepin-11-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-(3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin,
- (12) 1-[(8-Methyl-dibenzo[*b*,*f*][1,4]oxazepin-11-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8- (3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin,
 - (13) 1-[(Benzo[1,2,5]oxadiazol-5-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-(3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin,
- 10 (14) 1-[(Phenanthridin-6-yl)methyl]-3-cyclopropyl-7-(2-butin-1-yl)-8-(3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin,
 - (15) 1-[(8-Methyl-phenanthridin-6-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-(3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin,
 - (16) 1-[(Phenanthridin-6-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-((S)-3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin ,
- (17) 1-[(Phenanthridin-6-yl)methyl]-3-cyclopropyl-7-(2-butin-1-yl)-8-((*R*)-3-amino-20 piperidin-1-yl)-xanthin,
 - (18) 1-[(1-Methyl-phenanthridin-6-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-((R)-3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin,
- 25 (19) 1-[(4-Methyl-phenanthridin-6-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-((*R*)-3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin,
 - (20) 1-[(Benzo[h][1,6]naphthyridin-5-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-(3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin,
 - (21) 1-[(Pyrazolo[1,5-c]chinazolin-5-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-(3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin,

- (22) 1-[(Benzo[c][1,8]naphthyridin-6-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-(3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin,
- (23) 1-[(Benzo[c][1,5]naphthyridin-6-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-((R)-3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin,
 - (24) 1-[(1H-Perimidin-2-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-((<math>R)-3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin,
- 10 (25) 1-[(Benzo[f]chinoxalin-6-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-((R)-3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin,
 - (26) 1-[(Imidazo[2,1-a]isochinolin-2-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-(3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin,
 - (27) 1-[(Imidazo[1,2-a]isochinolin-2-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-(3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin,
- (28) 1-[(Phenanthridin-6-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-((*R*)-3-amino-piperidin-20 1-yl)-xanthin,
 - (29) 1-[(2,3-Dihydro-benzo[f][1,4]oxazepin-5-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-(3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin, und
- 25 (30) 1-[(3-Oxo-2,3-dihydro-isoindol-1-yliden)methyl]-3-methyl-7-(3-methyl-2-buten-1-yl)-8-(3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin

sowie deren Salze.

15

- 30 Erfindungsgemäß erhält man die Verbindungen der allgemeinen Formel I nach an sich bekannten Verfahren, beispielsweise nach folgenden Verfahren:
 - a) Entschützung einer Verbindung der allgemeinen Formel

15

20

25

in der R¹, R² und R³ wie eingangs erwähnt definiert sind und

R⁴ eine der eingangs für R⁴ erwähnten Gruppen bedeutet, die eine Imino-, Aminooder Alkylaminogruppe enthalten, wobei die Imino-, Amino- bzw. Alkylaminogruppe
durch eine Schutzgruppe substituiert ist.

Die Freisetzung einer Aminogruppe aus einer geschützten Vorstufe ist eine Standardreaktion in der synthetischen organischen Chemie. Als Schutzgruppen kommen eine Vielzahl von Gruppen in Frage. Eine Übersicht über die Chemie der Schutzgruppen findet sich in Theodora W. Greene und Peter G. M. Wuts, Protective Groups in Organic Synthesis, Second Edition, 1991, Verlag John Wiley and Sons sowie in Philip J. Kocienski, Protecting Groups, Georg Thieme Verlag, 1994.

Als Beispiele für Schutzgruppen seien genannt:

die tert.-Butyloxycarbonylgruppe, die sich durch Behandeln mit einer Säure wie beispielsweise Trifluoressigsäure oder Salzsäure oder durch Behandlung mit Bromtrimethylsilan oder lodtrimethylsilan gegebenenfalls unter Verwendung eines Lösungsmittels wie Methylenchlorid, Essigester, Dioxan, Methanol, Isopropanol oder Diethylether bei Temperaturen zwischen 0 und 80°C abspalten lässt,

die 2.2.2-Trichlorethoxycarbonylgruppe, die sich abspalten lässt durch Behandeln mit Metallen wie beispielsweise Zink oder Cadmium in einem Lösungsmittel wie Essigsäure oder einem Gemisch aus Tetrahydrofuran und einer schwachen wässrigen Säure bei Temperaturen zwischen 0°C und der Siedetemperatur des verwendeten Lösungsmittels und

die Carbobenzyloxycarbonylgruppe, die sich beispielsweise abspalten lässt durch Hydrogenolyse in Gegenwart eines Edelmetallkatalysators wie beispielsweise Palladium-Kohle und einem Lösungsmittel wie beispielsweise Alkohole, Essigester, Dioxan, Tetrahydrofuran oder Gemische dieser Lösungsmittel bei Temperaturen zwischen 0°C und dem Siedepunkt des Lösungsmittels, durch Behandeln mit Bortribromid in Methylenchlorid bei Temperaturen zwischen –20°C und Raumtemperatur, oder durch Behandeln mit Aluminiumchlorid/Anisol bei Temperaturen zwischen 0°C und Raumtemperatur.

10

20

5

b) Entschützung und Cyclisierung einer Verbindung der allgemeinen Formel

in der R² und R³ wie eingangs erwähnt definiert sind,

R⁴ eine der eingangs für R⁴ erwähnten Gruppen bedeutet, die eine Imino-, Aminooder Alkylaminogruppe enthalten, wobei die Imino-, Amino- bzw. Alkylaminogruppe durch eine der vorstehend erwähnten Schutzgruppe substituiert ist,

X ein Sauerstoff- oder Schwefelatom, eine Sulfinyl-, Sulfonyl- oder eine durch R_x substituierte Iminogruppe bedeutet, und

die - CH_2 - CH_2 -X-Phenyl-Einheit durch R^{10} bis R^{14} substituiert ist und zusätzlich durch eine C_{1-3} -Alkylgruppe substituiert sein kann,

wobei R_x und R^{10} bis R^{14} wie eingangs erwähnt definiert sind, und PG ebenfalls eine der vorstehend erwähnten Schutzgruppen bedeutet,

wobei beide Schutzgruppen gleichzeitig oder nacheinander abspaltbar sind (siehe Beispiel 2).

c) Zur Herstellung einer Verbindung der allgemeinen Formel I, in der R^{*}eine gegebenenfalls durch eine in den Ansprüchen 1 bis 4 definierte Gruppe substituierte 3-Oxo-2,3-dihydro-isoindol-1-ylidenmethylgruppe darstellt:

Entschützung und Dehydratisierung einer Verbindung der allgemeinen Formel

5

in der die Benzogruppe durch R¹⁰ bis R¹⁴ substituiert ist.

und R¹⁰ bis R¹⁴ sowie R_x, R² und R³ und wie eingangs erwähnt definiert sind, und R⁴ eine der eingangs für R⁴ erwähnten Gruppen bedeutet, die eine Imino-, Amino- oder Alkylaminogruppe enthalten, wobei die Imino-, Amino- bzw. Alkylaminogruppe durch eine der vorstehend erwähnten Schutzgruppe substituiert ist und die Dehydratisierung unter den gleichen Reaktionsbedingungen wie die Abspaltung der Schutzgruppe erfolgt (siehe Beispiel 3).

15

20

25

10

Ferner können die erhaltenen Verbindungen der allgemeinen Formel I, wie bereits eingangs erwähnt wurde, in ihre Enantiomeren und/oder Diastereomeren aufgetrennt werden. So können beispielsweise cis-/trans-Gemische in ihre cis- und trans-Isomere, und Verbindungen mit mindestens einem optisch aktiven Kohlenstoffatom in ihre Enantiomeren aufgetrennt werden.

So lassen sich beispielsweise die erhaltenen cis-/trans-Gemische durch Chromato-

graphie in ihre cis- und trans-Isomeren, die erhaltenen Verbindungen der allgemeinen Formel I, welche in Racematen auftreten, nach an sich bekannten Methoden (siehe Allinger N. L. und Eliel E. L. in "Topics in Stereochemistry", Vol. 6, Wiley Interscience, 1971) in ihre optischen Antipoden und Verbindungen der allgemeinen Formel I mit mindestens 2 asymmetrischen Kohlenstoffatomen auf Grund ihrer

physikalisch-chemischen Unterschiede nach an sich bekannten Methoden, z.B.

durch Chromatographie und/oder fraktionierte Kristallisation, in ihre Diastereomeren auftrennen, die, falls sie in racemischer Form anfallen, anschließend wie oben erwähnt in die Enantiomeren getrennt werden können.

Die Enantiomerentrennung erfolgt vorzugsweise durch Säulentrennung an chiralen 5 Phasen oder durch Umkristallisieren aus einem optisch aktiven Lösungsmittel oder durch Umetzen mit einer, mit der racemischen Verbindung Salze oder Derivate wie z.B. Ester oder Amide bildenden optisch aktiven Substanz, insbesondere Säuren und ihre aktivierten Derivate oder Alkohole, und Trennen des auf diese Weise erhaltenen 10 diastereomeren Salzgemisches oder Derivates, z.B. auf Grund von verschiedenen Löslichkeiten, wobei aus den reinen diastereomeren Salzen oder Derivaten die freien Antipoden durch Einwirkung geeigneter Mittel freigesetzt werden können. Besonders gebräuchliche, optisch aktive Säuren sind z.B. die D- und L-Formen von Weinsäure oder Dibenzoylweinsäure, Di-O-p-toluoyl-weinsäure, Äpfelsäure, Mandelsäure, Camphersulfonsäure, Glutaminsäure, Asparaginsäure oder Chinasäure. Als optisch 15 aktiver Alkohol kommt beispielsweise (+)- oder (-)-Menthol und als optisch aktiver Acylrest in Amiden beispielsweise (+)-oder (-)-Menthyloxycarbonyl in Betracht.

Desweiteren können die erhaltenen Verbindungen der Formel I in ihre Salze, insbesondere für die pharmazeutische Anwendung in ihre physiologisch verträglichen Salze mit anorganischen oder organischen Säuren, übergeführt werden. Als Säuren kommen hierfür beispielsweise Salzsäure, Bromwasserstoffsäure, Schwefelsäure, Methansulfonsäure, Phosphorsäure, Fumarsäure, Bernsteinsäure, Milchsäure, Zitronensäure, Weinsäure oder Maleinsäure in Betracht.

25

30

20

Außerdem lassen sich die so erhaltenen neuen Verbindungen der Formel I, falls diese eine Carboxygruppe enthalten, gewünschtenfalls anschließend in ihre Salze mit anorganischen oder organischen Basen, insbesondere für die pharmazeutische Anwendung in ihre physiologisch verträglichen Salze, überführen. Als Basen kommen hierbei beispielsweise Natriumhydroxid, Kaliumhydroxid, Arginin, Cyclohexylamin, Ethanolamin, Diethanolamin und Triethanolamin in Betracht.

WO 2004/041820 PCT/EP2003/012198

36

Die als Ausgangsstoffe verwendeten Verbindungen der allgemeinen Formeln II, III und IV sind entweder literaturbekannt oder man erhält diese nach an sich literaturbekannten Verfahren (siehe Beispiele I bis XV).

- Wie bereits eingangs erwähnt, weisen die erfindungsgemäßen Verbindungen der allgemeinen Formel I und ihre physiologisch verträglichen Salze wertvolle pharmakologische Eigenschaften auf, insbesondere eine Hemmwirkung auf das Enzym DPP-IV.
- 10 Die biologischen Eigenschaften der neuen Verbindungen wurden wie folgt geprüft:

Die Fähigkeit der Substanzen und ihrer entsprechenden Salze, die DPP-IV Aktivität zu hemmen, kann in einem Versuchsaufbau gezeigt werden, in dem ein Extrakt der humanen Koloncarcinomzelllinie Çaco-2 als DPP IV Quelle benutzt wird. Die

Differenzierung der Zellen, um die DPP-IV Expression zu induzieren, wurde nach der Beschreibung von Reiher et al. in einem Artikel mit dem Titel "Increased expression of intestinal cell line Caco-2", erschienen in Proc. Natl. Acad. Sci. Vol. 90, Seiten 5757-5761 (1993), durchgeführt. Der Zellextrakt wurde von in einem Puffer (10mM Tris HCl, 0.15 M NaCl, 0.04 t.i.u. Aprotinin, 0.5% Nonidet-P40, pH 8.0) solubilisierten Zellen durch Zentrifugation bei 35,000 g für 30 Minuten bei 4°C (zur Entfernung von Zelltrümmern) gewonnen.

Der DPP-IV Assay wurde wie folgt durchgeführt:

50 μl Substratiösung (AFC; AFC ist Amido-4-trifluormethylcoumarin), Endkonzentration 100 μM, wurden in schwarze Mikrotiterplatten vorgelegt. 20 μl Assay Puffer (Endkonzentrationen 50 mM Tris HCl pH 7.8, 50 mM NaCl, 1 % DMSO) wurde zupipettiert. Die Reaktion wurde durch Zugabe von 30 μl solubilisiertem Caco-2 Protein (Endkonzentration 0.14 μg Protein pro Well) gestartet. Die zu überprüfenden Testsubstanzen wurden typischerweise in 20 μl vorverdünnt zugefügt, wobei das Assaypuffervolumen dann entsprechend reduziert wurde. Die Reaktion wurde bei Raumtemperatur durchgeführt, die Inkubationsdauer betrug 60 Minuten. Danach wurde die Fluoreszenz in einem Victor 1420 Multilabel Counter gemessen, wobei die Anregungswellenlänge bei 405 nm und die Emissionswellenlänge bei 535 nm lag.

Leerwerte (entsprechend 0 % Aktivität) wurden in Ansätzen ohne Caco-2 Protein (Volumen ersetzt durch Assay Puffer), Kontrollwerte (entsprechend 100 % Aktivität) wurden in Ansätzen ohne Substanzzusatz erhalten. Die Wirkstärke der jeweiligen Testsubstanzen, ausgedrückt als IC₅₀ Werte, wurden aus Dosis-Wirkungs Kurven berechnet, die aus jeweils 11 Meßpunkten bestanden. Hierbei wurden folgende Ergebnisse erhalten:

Verbindung	DPP IV-Hemmung
(Beispiel Nr.)	IC ₅₀ [nM]
1	13
1(1)	32
1(2)	6
1(3)	5
1(4)	5
1(7)	11
1(8)	4
1(10)	8
1(12)	14
1(15)	11
1(20)	10
1(25)	7
1(26)	7
1(27)	2
1(28)	2 .
1(29)	3
1(30)	3
1(32)	4 .
1(33)	4
2	6
3	20

WO 2004/041820

38

PCT/EP2003/012198

Die erfindungsgemäß hergestellten Verbindungen sind gut verträglich, da beispielsweise nach oraler Gabe von 10 mg/kg der Verbindung des Beispiels 1(2) an Ratten keine Änderungen im Verhalten der Tiere beobachtet werden konnten.

Im Hinblick auf die Fähigkeit, die DPP-IV Aktivität zu hemmen, sind die erfindungs-5 gemäßen Verbindungen der allgemeinen Formel I und ihre entsprechenden pharmazeutisch akzeptablen Salze geeignet, alle diejenigen Zustände oder Krankheiten zu beeinflussen, die durch eine Hemmung der DPP-IV Aktivität beeinflusst werden können. Es ist daher zu erwarten, daß die erfindungsgemäßen Verbindungen zur Prävention oder Behandlung von Krankheiten oder Zuständen wie Diabetes mellitus Typ 10 I und Typ II, diabetische Komplikationen, metabolische Azidose oder Ketose, Insulinresistenz, Dyslipidämien unterschiedlichster Genese, Arthritis, Atherosklerose und verwandte Erkrankungen, Adipositas, Allograft Transplantation und durch Calcitonin verursachte Osteoporose geeignet sind. Darüberhinaus sind diese Substanzen geeignet, die B-Zelldegeneration wie z.B. Apoptose oder Nekrose von pankreatischen 15 B-Zellen zu verhindern. Die Substanzen sind weiter geeignet, die Funktionalität von pankreatischen Zellen zu verbessern oder wiederherzustellen, daneben die Anzahl und Größe von pankreatischen B-Zellen zu erhöhen. Zusätzlich und begründet durch die Rolle der Glucagon-Like Peptide, wie z.B. GLP-1 und GLP-2 und deren Verknüpfung mit DPP-IV Inhibition, wird erwartet, daß die erfindungsgemäßen Verbin-20 dungen geeignet sind, um unter anderem einen sedierenden oder angstlösenden Effekt zu erzielen, darüberhinaus katabole Zustände nach Operationen oder hormonelle Stressantworten günstig zu beeinflussen oder die Mortalität und Morbidität nach Myokardinfarkt reduzieren zu können. Darüberhinaus sind sie geeignet zur Behandlung von allen Zuständen, die im Zusammenhang mit oben genannten Effekten 25 stehen und durch GLP-1 oder GLP-2 vermittelt sind. Die erfindungsgemäßen Verbindungen sind ebenfalls als Diuretika oder Antihypertensiva einsetzbar und zur Prävention und Behandlung des akuten Nierenversagens geeignet. Ebenso sind sie zur Prävention und Therapie von chronischen entzündlichen Darmerkrankungen geeignet. Darüberhinaus wird erwartet, daß DPP-IV Inhibitoren und somit auch die 30 erfindungsgemäßen Verbindungen zur Behandlung der Unfruchtbarkeit oder zur Verbesserung der Fruchtbarkeit beim Menschen oder im Säugetierorganismus verwendet werden können, insbesondere dann, wenn die Unfruchtbarkeit im Zusammenhang mit einer Insulinresistenz oder mit dem polyzystischen Ovarialsyndrom

. 5

10

15

20

25

30

steht. Des weiteren sind die Substanzen geeignet, Mangelzustände von Wachstumshormon, die mit Minderwuchs einhergehen, zu beeinflussen.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen können auch in Kombination mit anderen Wirkstoffen verwendet werden. Zu den zu einer solchen Kombination geeigneten Therapeutika gehören z.B. Antidiabetika, wie etwa Metformin, Sulfonylharnstoffe (z.B. Glibenclamid, Tolbutamid, Glimepiride), Nateglinide, Repaglinide, Thiazolidindione (z.B. Rosiglitazone, Pioglitazone), PPAR-gamma-Agonisten (z.B. GI 262570), alpha-Glucosidasehemmer (z.B. Acarbose, Voglibose), alpha2-Antagonisten, Insulin und Insulinanaloga, GLP-1 und GLP-1 Analoga (z.B. Exendin-4) oder Amylin. Daneben Inhibitoren der Proteintyrosinphosphatase 1, Substanzen, die eine deregulierte Glucoseproduktion in der Leber beeinflussen, wie z.B. Inhibitoren der Glucose-6-phosphatase, oder der Fructose-1,6-bisphosphatase, der Glycogenphosphorylase, Glucagonrezeptor Antagonisten und Inhibitoren der Phosphoenolpyruvatcarboxykinase, der Glykogensynthasekinase oder der Pyruvatdehydrokinase, Lipidsenker, wie etwa HMG-CoA-Reduktasehemmer (z.B. Simvastatin, Atorvastatin), Fibrate (z.B. Bezafibrat, Fenofibrat), Nikotinsäure und deren Derivate, Cholesterolresorptionsinhibitoren wie zum Beispiel Ezetimibe, gallensäurebindende Substanzen wie zum Beispiel Colestyramin, HDL-erhöhende Verbindungen wie zum Beispiel Inhibitoren von CETP oder Regulatoren von ABC1 oder Wirkstoffe zur Behandlung von Obesitas, wie etwa Sibutramin oder Tetrahydrolipstatin oder B3-Agonisten wie SB-418790 oder AD-9677.

Daneben ist eine Kombination mit Medikamenten zur Beeinflussung des Bluthochdrucks wie z.B. All Antagonisten oder ACE Inhibitoren, Diuretika, ß-Blocker und andere oder Kombinationen daraus geeignet.

Die zur Erzielung einer entsprechenden Wirkung erforderliche Dosierung beträgt zweckmäßigerweise bei intravenöser Gabe 1 bis 100 mg, vorzugsweise 1 bis 30 mg, und bei oraler Gabe 1 bis 1000 mg, vorzugsweise 1 bis 100 mg, jeweils 1 bis 4 x täglich. Hierzu lassen sich die erfindungsgemäß hergestellten Verbindungen der Formel I, gegebenenfalls in Kombination mit anderen Wirksubstanzen, zusammen mit einem oder mehreren inerten üblichen Trägerstoffen und/oder Verdünnungsmitteln, z.B. mit Maisstärke, Milchzucker, Rohrzucker, mikrokristalliner Zellulose, Magnesiumstearat, Polyvinylpyrrolidon, Zitronensäure, Weinsäure, Wasser, Wasser,

40

ser/Ethanol, Wasser/Glycerin, Wasser/Sorbit, Wasser/Polyethylenglykol, Propylenglykol, Cetylstearylalkohol, Carboxymethylcellulose oder fetthaltigen Substanzen wie Hartfett oder deren geeigneten Gemischen, in übliche galenische Zubereitungen wie Tabletten, Dragées, Kapseln, Pulver, Suspensionen oder Zäpfchen einarbeiten.

Die nachfolgenden Beispiele sollen die Erfindung näher erläutern:

Herstellung der Ausgangsverbindungen:

Beispiel I

20

1-[(1-Methyl-2,2-dioxo-1*H*-benzo[*c*][1,2]thiazin-4-yl)methyl]-3-methyl-7-(3-methyl-2-buten-1-yl)-8-[3-(tert.-butyloxycarbonylamino)-piperidin-1-yl]-xanthin

Ein Gemisch aus 260 mg 3-Methyl-7-(3-methyl-2-buten-1-yl)-8-[3-(tert.-butyloxycarbonylamino)-piperidin-1-yl]-xanthin, 185 mg 4-Brom-methyl-1-methyl-1*H*-benzo[*c*][1,2]thiazin-2,2-dioxid und 550 mg Kaliumcarbonat in 4 ml N,N-Dimethyl-formamid wird etwa 40 h bei Raumtemperatur gerührt. Da laut Dünnschichtchromatogramm keine nennenswerte Umsetzung erkennbar ist, wird das Gemisch für 2 h auf 60° C erhitzt und anschließend noch 15 h bei 50°C gerührt, bis die Umsetzung nahezu vollständig ist. Dann werden 30 ml Wasser zugegeben, der entstandene Niederschlag wird abgesaugt und getrocknet. Das Rohprodukt wird chromatographisch über eine Kieselgelsäule mit Petrolether/Essigester (1:1) als Laufmittel gereinigt.
 Ausbeute: 225 mg (59 % der Theorie)

R_FWert: 0.19 (Kieselgel, Petrolether/Essigester = 1:1)

Massenspektrum (ESI⁺): m/z = 640 [M+H]⁺

Analog Beispiel I werden folgende Verbindungen erhalten:

- (1) 1-[(3-Methoxycarbonyl-3-methyl-3,4-dihydro-isochinolin-1-yl]methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[3-(tert.-butyloxycarbonylamino)-piperidin-1-yl]-xanthin R_F-Wert: 0.42 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol/konz. wässriges Ammoniak = 95:5)
- 25 Massenspektrum (ESI⁺): $m/z = 632 [M+H]^+$
 - (2) 1-[2-(2-Methoxy-phenyl)-2-oxo-ethyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-brom-xanthin Massenspektrum (ESI $^+$): m/z = 445, 447 [M+H] $^+$
- (3) 1-[2-(2-Ethoxycarbonyl-phenyl)-2-oxo-ethyl]-3-methyl-7-(3-methyl-2-buten-1-yl)-8[3-(tert.-butyloxycarbonylamino)-piperidin-1-yl]-xanthin
 (Durchführung in N-Methylpyrrolidin-2-on bei 60°C)
 R-Wert: 0.35 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol = 20:1)
 Massenspektrum (ESI⁺): m/z = 623 [M+H]⁺

- (4) 1-[2-(2-Nitro-phenyl)-2-oxo-ethyl]-3-methyl-7-((E)-2-buten-1-yl)-8-brom-xanthin Massenspektrum (ESI $^+$): m/z = 462, 464 [M+H] $^+$
- (5) 1-[(Phenanthridin-6-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[3-(tert.-butyloxy-carbonylamino)-piperidin-1-yl]-xanthin
 R_r-Wert: 0.80 (Kieselgel, Essigester)
 Massenspektrum (ESI⁺): m/z = 608 [M+H]⁺
- (6) 1-[(1,2,3,4-Tetrahydro-phenanthridin-6-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[3-(tert.-butyloxycarbonylamino)-piperidin-1-yl]-xanthin
 R_FWert: 0.55 (Kieselgel, Essigester/ Petrolether = 2:1)
 Massenspektrum (ESI⁺): m/z = 612 [M+H]⁺
- (7) 1-[(11*H*-Dibenzo[*b*, *e*]azepin-6-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[3-(tert.-butyloxycarbonylamino)-piperidin-1-yl]-xanthin
 R_FWert: 0.40 (Kieselgel, Cyclohexan/Essigester = 1:1)
 Massenspektrum (ESI⁺): m/z = 622 [M+H]⁺
- 20 (8) 1-[(Dibenzo[b,f][1,4]oxazepin-11-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[3-(tert.-butyloxycarbonylamino)-piperidin-1-yl]-xanthin
 R_FWert: 0.70 (Kieselgel, Essigester/Cyclohexan = 3:1)
 Massenspektrum (ESI⁺): m/z = 624 [M+H]⁺
- (9) 1-[(3-Trifluormethyl-3,4-dihydro-isochinolin-1-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[3-(tert.-butyloxycarbonylamino)-piperidin-1-yl]-xanthin
 R_r-Wert: 0.60 (Aluminiumoxid, Petrolether/Essigester = 1:1)
 Massenspektrum (ESI⁺): m/z = 628 [M+H]⁺
- (10) 1-[(Dibenzo[b,f][1,4]oxazepin-11-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(R)-3-(tert.-butyloxycarbonylamino)-piperidin-1-yl]-xanthin
 R_FWert: 0.75 (Kieselgel, Essigester)
 Massenspektrum (ESI⁺): m/z = 624 [M+H]⁺

(11) 1-[(3,3-Dimethyl-3,4-dihydro-isochinolin-1-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[3-(tert.-butyloxycarbonylamino)-piperidin-1-yl]-xanthin RrWert: 0.50 (Kieselgel, Essigester)

Massenspektrum (ESI⁺): $m/z = 588 [M+H]^+$

5

- (12) 1-[(Methoxycarbonyl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[3-(tert.butyloxycarbonyl-amino)-piperidin-1-yl]-xanthin Massenspektrum (ESI $^+$): m/z = 489 [M+H] $^+$
- (13) 1-Cyanomethyl-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[3-(tert.-butyloxycarbonyl-amino)-10 piperidin-1-yl]-xanthin Massenspektrum (ESI $^+$): m/z = 456 [M+H] $^+$
- (14) 1-[(5-Methyl-5H-dibenzo[b,e][1,4]diazepin-11-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-15 yl)-8-[3-(tert.-butyloxycarbonyl-amino)-piperidin-1-yl]-xanthin RrWert: 0.60 (Kieselgel, Methylenchlorid/Essigester = 1:1) Massenspektrum (ESI $^+$): m/z = 637 [M+H] $^+$
- (15) 1-[(8-Methyl-dibenzo[b,f][1,4]oxazepin-11-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-20 [3-(tert.-butyloxycarbonyl-amino)-piperidin-1-yl]-xanthin RrWert: 0.65 (Kieselgel, Methylenchlorid/Essigester = 1:1) Massenspektrum (ESI $^+$): m/z = 638 [M+H] $^+$
- (16) 1-[(2-Methyl-dibenzo[b,f][1,4]oxazepin-11-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-25 [3-(tert.-butyloxycarbonyl-amino)-piperidin-1-yl]-xanthin RrWert: 0.70 (Kieselgel, Methylenchlorid/Essigester = 1:1) Massenspektrum (ESI $^+$): m/z = 638 [M+H] $^+$
- (17) 1-[(Benzo[1,2,5]oxadiazol-5-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[3-(tert.-30 butyloxycarbonyl-amino)-piperidin-1-yl]-xanthin RrWert: 0.73 (Kieselgel, Methylenchlorid/Essigester = 1:1) Massenspektrum (ESI⁺): $m/z = 549 [M+H]^+$

```
(18) 1-[(2-\text{Chlor-dibenzo}[b, f][1,4] \text{ oxazepin-} 11-yl) \text{methyl}]-3-\text{methyl}-7-(2-\text{butin-} 1-yl)-8-[3-x]
        (tert.-butyloxycarbonyl-amino)-piperidin-1-yl]-xanthin
        RrWert: 0.75 (Kieselgel, Methylenchlorid/Essigester = 1:1)
       Massenspektrum (ESI<sup>+</sup>): m/z = 658, 660 [M+H]^+
   5
       (19) 1-[(Phenanthridin-6-yl)methyl]-3-cyclopropyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[3-(tert.-
       butyloxycarbonyl-amino)-piperidin-1-yl]-xanthin
       RrWert: 0.55 (Kieselgel, Methylenchlorid/Essigester = 1:1)
       Massenspektrum (ESI<sup>+</sup>): m/z = 634 [M+H]^+
 10
       (20) 1-[(8-Methyl-phenanthridin-6-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[3-(tert.-
       butyloxycarbonyl-amino)-piperidin-1-yl]-xanthin
       R-Wert: 0.67 (Kieselgel, Methylenchlorid/Essigester = 1:1)
       Massenspektrum (ESI^+): m/z = 622 [M+H]^+
 15
      (21) 1-[(Phenanthridin-6-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(S)-3-(tert.-
      butyloxycarbonyl-amino)-piperidin-1-yl]-xanthin
      R-Wert: 0.75 (Kieselgel, Methylenchlorid/Essigester = 1:1)
      Massenspektrum (ESI<sup>+</sup>): m/z = 608 [M+H]^+
20
      (22) 1-[(Phenanthridin-6-yl)methyl]-3-cyclopropyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(R)-3-(tert.-
      butyloxycarbonyl-amino)-piperidin-1-yl]-xanthin
      RrWert: 0.60 (Kieselgel, Methylenchlorid/Essigester = 1:1)
      Massenspektrum (ESI<sup>+</sup>): m/z = 634 [M+H]^+
25
      (23) 1-[(Dibenzofuran-2-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(R)-3-(tert.-
      butyloxycarbonyl-amino)-piperidin-1-yl]-xanthin
      Rr-Wert: 0.85 (Kieselgel, Methylenchlorid/Essigester = 1:1)
      Massenspektrum (ESI^+): m/z = 597 [M+H]^+
30
      (24) 1-[(1-Methyl-phenanthridin-6-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(R)-3-(tert.-
      butyloxycarbonyl-amino)-piperidin-1-yl]-xanthin
```

R-Wert: 0.80 (Kieselgel, Methylenchlorid/Essigester = 1:1)

Massenspektrum (ESI⁺): $m/z = 622 [M+H]^+$

- (25) 1-[(4-Methyl-phenanthridin-6-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(R)-3-(tert.-butyloxycarbonyl-amino)-piperidin-1-yl]-xanthin R_r-Wert: 0.85 (Kieselgel, Methylenchlorid/Essigester = 1:1)
- 5 Massenspektrum (ESI $^+$): m/z = 622 [M+H] $^+$
 - (26) 1-[(Benzo[h][1,6]naphthyridin-5-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[3-(tert.-butyloxycarbonyl-amino)-piperidin-1-yl]-xanthin R-Wert: 0.54 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol = 94:6)
- 10 Massenspektrum (ESI⁺): $m/z = 609 [M+H]^+$
 - (27) 1-[(Pyrazolo[1,5-c]chinazolin-5-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[3-(tert.-butyloxycarbonyl-amino)-piperidin-1-yl]-xanthin Rr-Wert: 0.67 (Kieselgel, Essigester)
- 15 Massenspektrum (ESI⁺): $m/z = 598 [M+H]^+$
 - (28) 1-[(Benzo[c][1,8]naphthyridin-6-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[3-(tert.-butyloxycarbonyl-amino)-piperidin-1-yl]-xanthin R-Wert: 0.40 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol = 95:5)
- 20 Massenspektrum (ESI $^+$): m/z = 609 [M+H] $^+$
 - (29) 1-[(Benzo[c][1,5]naphthyridin-6-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(R)-3-(tert.-butyloxycarbonyl-amino)-piperidin-1-yl]-xanthin R-Wert: 0.55 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol = 95:5)
- 25 Massenspektrum (ESI⁺): $m/z = 609 [M+H]^+$
 - (30) 1-Cyanomethyl-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(R)-3-(tert.-butyloxycarbonyl-amino)-piperidin-1-yl]-xanthin

RrWert: 0.80 (Kieselgel, Essigester)

- 30 Massenspektrum (ESI $^+$): m/z = 456 [M+H] $^+$
 - (31) 1-[(Benzo[f]chinoxalin-6-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(R)-3-(tert.-butyloxycarbonyl-amino)-piperidin-1-yl]-xanthin R-Wert: 0.48 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol = 95:5)

Massenspektrum (ESI $^+$): m/z = 609 [M+H] $^+$

- (32) 1-[(Imidazo[2,1-a]isochinolin-2-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[3-(tert.-butyloxycarbonyl-amino)-piperidin-1-yl]-xanthin
- 5 R_{r-Wert: 0.47} (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol = 95:5) Massenspektrum (ESI⁺): m/z = 597 [M+H]⁺
 - (33) 1-[(Imidazo[1,2-a]isochinolin-2-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[3-(tert.-butyloxycarbonyl-amino)-piperidin-1-yl]-xanthin
- 10 R_rWert: 0.14 (Kieselgel, Essigester)Massenspektrum (ESI⁺): m/z = 597 [M+H]⁺
 - (34) 1-[(Phenanthridin-6-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(R)-3-(tert.-butyloxycarbonyl-amino)-piperidin-1-yl]-xanthin
- 15 R_rWert: 0.20 (Kieselgel, Cyclohexan/Essigester = 1:1) Massenspektrum (ESI⁺): m/z = 608 [M+H]⁺

Beispiel II

20 <u>4-Brom-methyl-1-methyl-1*H*-benzo[*c*][1,2]thiazin-2,2-dioxid</u>

390 mg 1,4-Dimethyl-1*H*-benzo[*c*][1,2]thiazin-2,2-dioxid in 20 ml 1,2-Dichlorethan werden mit 332 mg N-Bromsuccinimid und 50 mg 2,2'-Azodiisobutyronitril versetzt. Die gelbe Lösung wird insgesamt 10 h unter Rückfluß erhitzt und anschließend noch zwei Tage bei Raumtemperatur stehengelassen. Das Reaktionsgemisch wird

- zwischen Wasser und Methylenchlorid verteilt, die organische Phase mit Wasser nachgewaschen, über Magnesiumsulfat getrocknet und eingeengt. Es bleibt ein gelbliches Harz zurück, welches über eine Kieselgelsäule mit Petrolether/Essigester (5:1 auf 4:1) als Laufmittel gereinigt wird. Es wird ein Gemisch aus 4-Brom-methyl-1-methyl-1*H*-benzo[*c*][1,2]thiazin-2,2-dioxid und 3-Brom-1,4-dimethyl-1*H*-benzo[*c*][1,
- 2]thiazin-2,2-dioxid erhalten, welches als solches weiter umgesetzt wird. Aubeute: 190 mg (35 % der Theorie)

Massenspektrum (ESI⁺): m/z = 288, 290 [M+H]⁺

Analog Beispiel II werden folgende Verbindungen erhalten:

(1) 5-Brommethyl-benzo[*h*][1,6]naphthyridin
R_r-Wert: 0.76 (Kieselgel, Essigester/Petrolether = 1:1)
Massenspektrum (ESI⁺): m/z = 273, 275 [M+H]⁺

5

(2) 6-Chlormethyl-benzo[c][1,8]naphthyridin
(Durchführung mit N-Chlorsuccinimid in Gegenwart von Benzoylperoxid in Tetrachlorkohlenstoff)

RrWert: 0.47 (Kieselgel, Essigester/Methanol = 98:2)

10

(3) 6-Brommethyl-benzo[c][1,5]naphthyridin

(Durchführung in Gegenwart von Benzoylperoxid in Tetrachlorkohlenstoff)

Rr-Wert: 0.64 (Kieselgel, Essigester/Petrolether = 1:2)

Massenspektrum (ESI⁺): $m/z = 273, 275 [M+H]^+$

15

(4) 6-Brommethyl-benzo[f]chinoxalin

(Durchführung in Gegenwart von Benzoylperoxid in Tetrachlorkohlenstoff)

R_r-Wert: 0.33 (Kieselgel, Essigester/Petrolether = 1:5)

Massenspektrum (ESI $^+$): m/z = 273, 275 [M+H] $^+$

20

Beispiel III

3-Methyl-7-(3-methyl-2-buten-1-yl)-8-[3-(tert.-butyloxycarbonylamino)-piperidin-1-yl]-xanthin_____

Ein Gemisch aus 20.50 g 3-Methyl-7-(3-methyl-2-buten-1-yl)-8-brom-xanthin, 13.64 g 3-tert.-Butyloxycarbonylamino-piperidin und 20.27 g Kaliumcarbonat in 100 ml Dimtheylsulfoxid wird 4 h bei 115°C gerührt. Dann werden nochmals 2.50 g 3-tert.-Butyloxycarbonylamino-piperidin zugegeben und das Reaktionsgemisch wird weitere 2 h bei 115°C gerührt. Die abgekühlte Reaktionslösung wird auf 1 l Eiswasser gegossen, der entstandene Niederschlag abgesaugt, mit Wasser nachgewaschen und getrocknet.

RrWert: 0.60 (Kieselgel, Essigester)

Massenspektrum (ESI $^+$): m/z = 433 [M+H] $^+$

15

Analog Beispiel III werden folgende Verbindungen erhalten:

- (1) 3-Methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[3-(tert.-butyloxycarbonylamino)-piperidin-1-yl]-xanthin Schmelzpunkt: 235-237°C
- 5 Massenspektrum (ESI⁺): $m/z = 417 [M+H]^+$
 - (2) 1-[2-(2-Hydroxy-phenyl)-2-oxo-ethyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[3-(tert.-butyloxy-carbonyl-amino)-piperidin-1-yl]-xanthin Massenspektrum (ESI⁺): m/z = 551 [M+H]⁺

(3) 1-[2-(2-Nitro-phenyl)-2-oxo-ethyl]-3-methyl-7-((E)-2-buten-1-yl)-8-[(R)-3-(tert.-butyloxycarbonylamino)-piperidin-1-yl]-xanthin
R_r-Wert: 0.50 (Kieselgel, Cyclohexan/Essigester = 1:2)

Massenspektrum (ESI $^+$): m/z = 582 [M+H] $^+$

(4) 3-Methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(R)-3-(tert.-butyloxycarbonylamino)-piperidin-1-yl]-xanthin

Massenspektrum (ESI⁺): $m/z = 417 [M+H]^+$

20 (5) 3-Cyclopropyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[3-(tert.-butyloxycarbonyl-amino)-piperidin-1-yl]-xanthin

R_f-Wert: 0.70 (Kieselgel, Essigester)

Massenspektrum (ESI⁺): $m/z = 443 [M+H]^+$

25 (6) 3-Methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(*S*)-3-(tert.-butyloxycarbonyl-amino)-piperidin-1-yl]-xanthin

Rr-Wert: 0.73 (Kieselgel, Essigester)

Massenspektrum (ESI $^+$): m/z = 417 [M+H] $^+$

30 (7) 3-Cyclopropyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(R)-3-(tert.-butyloxycarbonyl-amino)-piperidin-1-yl]-xanthin

Rr-Wert: 0.35 (Reversed Phase DC-Fertigplatte (E. Merck), Acetonitril/Wasser/

Trifluoressigsäure = 50:50:1)

Massenspektrum (ESI $^+$): m/z = 443 [M+H] $^+$

(8) 1-[(Indolizin-2-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[3-(tert.-butyloxycarbonyl-amino)-piperidin-1-yl]-xanthin

RrWert: 0.29 (Kieselgel, Petrolether/Essigester = 1:1)

5 Massenspektrum (ESI $^+$): m/z = 546 [M+H] $^+$

Beispiel IV

3-Methyl-7-(3-methyl-2-buten-1-yl)-8-brom-xanthin

- Zu 20.00 g 3-Methyl-8-brom-xanthin in 200 ml N,N-Dimethylformamid werden 15.37 ml Hünigbase und 9.98 ml 3,3-Dimethylallylbromid gegeben. Das Reaktionsgemisch wird etwa eine halbe Stunde bei Raumtemperatur gerührt und anschließend mit 500 ml Wasser verdünnt. Der entstandene Niederschlag wird abgesaugt, mit Wasser nachgewaschen und getrocknet.
- Ausbeute: 20.50 g (80 % der Theorie)
 Massenspektrum (ESI+): m/z = 313, 315 [M+H]+

Analog Beispiel IV werden folgende Verbindungen erhalten:

- (1) 3-Methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-brom-xanthin
 Rr-Wert: 0.72 (Kieselgel, Essigester)
 Massenspektrum (ESI+): m/z = 297, 299 [M+H]+
- (2) 3-Methyl-7-((E)-2-buten-1-yl)-8-brom-xanthin
 Massenspektrum (ESI⁺): m/z = 299, 301 [M+H]⁺
 - (3) 3-Cyclopropyl-7-(2-butin-1-yl)-8-brom-xanthin
 R-Wert: 0.45 (Reversed Phase DC-Fertigplatte (E. Merck), Acetonitril/Wasser/
 Trifluoressigsäure = 50:50:1)
- 30 Massenspektrum (ESI+): m/z = 323, 325 [M+H]+

Beispiel V

1-Chlormethyl-3-methyl-3,4-dihydro-isochinolin-3-yl-carbonsäuremethylester

hergestellt aus 2-(2-Chlor-acetylamino)-2-methyl-3-phenyl-propionsäuremethylester analog Das et al., *Indian J. Chem.* **1985**, *24B*, 1302.

RrWert: 0.52 (Kieselgel, Petrolether/Essigester = 2:1)

Massenspektrum (ESI $^+$): m/z = 252, 254 [M+H] $^+$

5

Beispiel VI

1-(2-{2-[2-(tert.-Butyloxycarbonylamino)-ethoxy]-phenyl}-2-oxo-ethyl)-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[3-(tert.-butyloxycarbonyl-amino)-piperidin-1-yl]-xanthin

Zu 400 mg 1-[2-(2-Hydroxy-phenyl)-2-oxo-ethyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[3-(tert.-butyloxycarbonyl-amino)-piperidin-1-yl]-xanthin und 150 mg Kaliumcarbonat in 6 ml N,N-Dimethylformamid werden 187 mg 2-Brom-ethyl-carbaminsäure-tert.-butylester gegeben und das Reaktionsgemisch wird über Nacht bei 55°C gerührt. Dann werden nochmals 90 mg 2-Brom-ethyl-carbaminsäure-tert.-butylester zugegeben. Nach weiteren acht Stunden bei 55°C ist die Umsetzung vollständig. Das ab all ihr Reaktion.

weiteren acht Stunden bei 55°C ist die Umsetzung vollständig. Das abgekühlte Reaktionsgemisch wird mit Wasser versetzt, der enstandene Niederschlag abgesaugt, mit Wasser nachgewaschen und getrocknet.

Ausbeute: 368 mg (73 % der Theorie)

Massenspektrum (ESI $^+$): m/z = 694 [M+H] $^+$

20

25

Beispiel VII

1-[2-(2-Hydroxy-phenyl)-2-oxo-ethyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-brom-xanthin hergestellt durch Behandeln von 1-[2-(2-Methoxy-phenyl)-2-oxo-ethyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-brom-xanthin mit Bortribromid in Gegenwart von Molsieb 4Å in Methylenchlorid bei 4°C.

Massenspektrum (ESI⁺): $m/z = 431, 433 [M+H]^+$

30 Beispiel VIII

1-[(1-Hydroxy-3-oxo-2,3-dihydro-1*H*-isoindol-1-yl)methyl]-3-methyl-7-(3-methyl-2-buten-1-yl)-8-[3-(tert.-butyloxycarbonyl-amino)-piperidin-1-yl]-xanthin

Ein Gemisch aus 250 mg 1-[2-(2-Carboxy-phenyl)-2-oxo-ethyl]-3-methyl-7-(3-methyl-2-buten-1-yl)-8-[3-(tert.-butyloxycarbonyl-amino)-piperidin-1-yl]-xanthin, 404 mg

Ammoniumcarbonat, 135 mg O-(Benzotriazol-1-yl)-N,N,N',N'-tetramethyluronium-tetrafluoroborat, 57 mg Hydroxybenzotriazol und 59 µl Triethylamin in 3 ml Tetrahydrofuran wird acht Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Zur Aufarbeitung wird das Reaktionsgemisch mit 30 ml Essigester verdünnt, mit 10 %iger Zitronensäurelösung, 10 %iger Kaliumcarbonatlösung und gesättigter Natriumchloridlösung gewaschen. Die organische Phase wird eingeengt und über eine Kieselgelsäule mit Methylenchlorid/Methanol (98:2 auf 80:20) chromatographiert. Als Hauptprodukt wird die cyclisierte Verbindung erhalten.

Ausbeute: 160 mg (64 % der Theorie)

10 R-Wert: 0.40 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol = 9:1)

Massenspektrum (ESI⁺): $m/z = 594 [M+H]^+$

Beispiel IX

5

20

15 1-[2-(2-Carboxy-phenyl)-2-oxo-ethyl]-3-methyl-7-(3-methyl-2-buten-1-yl)-8-[3-(tert.-butyloxycarbonylamino)-piperidin-1-yl]-xanthin

Ein Gemisch aus 2.60 g 1-[2-(2-Ethoxycarbonyl-phenyl)-2-oxo-ethyl]-3-methyl-7-(3-methyl-2-buten-1-yl)-8-[3-(tert.-butyloxycarbonylamino)-piperidin-1-yl]-xanthin und 8 ml 3 N Natronlauge in 25 ml Methanol wird zwei Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Zur Aufarbeitung wird das Reaktionsgemisch mit 24 ml 1 N Salzsäure neutralisiert, durch Zugabe von 20 ml 10 %iger Zitronensäurelösung leicht angesäuert und mit Essigester extrahiert. Die vereinigten Extrakte werden mit gesättigter Natrium-chloridlösung gewaschen, über Magnesiumsulfat getrocknet und eingeengt.

Ausbeute: 2.00 g (80 % der Theorie)

25 R_{r-Wert: 0.49 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol = 9:1) Massenspektrum (ESI⁻): m/z = 593 [M-H]⁻}

Analog Beispiel IX wird folgende Verbindung erhalten:

30 (1) 1-Carboxymethyl-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[3-(tert.-butyloxycarbonyl-amino)-piperidin-1-yl]-xanthin

(Die Esterspaltung erfolgt mit 4 M Kalilauge in einem Gemsich aus Methanol und Tetrahydrofuran.)

Massenspektrum (ESI): m/z = 473 [M-H]

Beispiel X

1-[(2-Oxo-2,3-dihydro-1H-benzo[*e*][1,4]diazepin-5-yl)methyl]-3-methyl-7-((E)-2-buten-1-yl)-8-[(R)-3-(tert.-butyloxycarbonylamino)-piperidin-1-yl]-xanthin

Ein Gemisch aus 200 mg 1-{2-[2-(2-Chlor-acetylamino)-phenyl]-2-oxo-ethyl}-3-methyl-7-((E)-2-buten-1-yl)-8-[(R)-3-(tert.-butyloxycarbonylamino)-piperidin-1-yl]-xanthin, 5 ml konz. Ammoniak, 2 ml Tetrahydrofuran und 2 ml Methanol wird etwa eine Woche bei Raumtemperatur gerührt. Dann wird das dunkle Reaktionsgemisch auf eine Packung aus 14 g Extrelut gegeben und nach 20 Minuten gründlich mit Methylenchlorid ausgewaschen. Das Filtrat wird eingeengt und über eine Kiesel-

Ausbeute: 95 mg (51 % der Theorie)

RrWert: 0.25 (Kieselgel, Cyclohexan/Essigester = 2:8)

15

10

5

Beispiel XI

1-{2-[2-(2-Chlor-acetylamino)-phenyl]-2-oxo-ethyl}-3-methyl-7-((E)-2-buten-1-yl)-8-[(R)-3-(tert.-butyloxycarbonylamino)-piperidin-1-yl]-xanthin

gelsäule mit Essigester/Methanol (10:0 auf 8:2) als Laufmittel chromatographiert.

Zu 319 mg 1-[2-(2-Amino-phenyl)-2-oxo-ethyl]-3-methyl-7-((E)-2-buten-1-yl)-8-[(R)-3-(tert.-butyloxycarbonylamino)-piperidin-1-yl]-xanthin und 60 µl Pyridin in 1 ml Methylenchlorid werden 51 µl Bromacetylchlorid gegeben. Das Reaktionsgemisch wird zwei Stunden bei 35°C gerührt und nach Abkühlung auf Raumtemperatur mit 0.5 M Zitronensäure versetzt. Die organische Phase wird abgetrennt und die wässrige Phase mit Methylenchlorid extrahiert. Die vereinigten organischen Phasen werden eingeengt und über eine Kieselgelsäule mit Cyclohexan/Essigester (6:4) als Laufmittel chromatographiert.

Ausbeute: 210 mg (58 % der Theorie)

RrWert: 0.50 (Kieselgel, Cyclohexan/Essigester/Isopropanol = 14:3:3)

30 Massenspektrum (ESI $^+$): m/z = 628, 630 [M+H] $^+$

Analog Beispiel XI werden folgende Verbindungen erhalten:

(1) N-(1-Benzyl-2,2,2-trifluor-ethyl)-2-chlor-acetamid

(Die Umsetzung erfolgt mit Chloracetylchlorid in Diethylether in Gegenwart von Triethylamin.)

RrWert: 0.45 (Aluminiumoxid, Petrolether/Essigester = 5:1)

Massenspektrum (ESI⁺): $m/z = 266 [M+H]^+$

5

(2) 2-Chlor-*N*-(4-methyl-biphenyl-2-yl)-acetamid (Die Umsetzung erfolgt mit Chloracetylchlorid in Gegenwart von Diisopropylethylamin.)

RrWert: 0.82 (Kieselgel, Cyclohexan/Essigester = 1:1)

- 10 Massenspektrum (ESI⁺): m/z = 260, 262 [M+H]⁺
 - (3) 2-Chlor-*N*-(6-methyl-biphenyl-2-yl)-acetamid (Die Umsetzung erfolgt mit Chloracetylchlorid in Gegenwart von Diisopropylethylamin.)
- 15 R_rWert: 0.60 (Kieselgel, Cyclohexan/Essigester = 3:1) Massenspektrum (ESI⁺): m/z = 260, 262 [M+H]⁺
 - (4) 2-Chlor-N-(3-methyl-biphenyl-2-yl)-acetamid
 (Die Umsetzung erfolgt mit Chloracetylchlorid in Gegenwart von
- Diisopropylethylamin.)Rr-Wert: 0.45 (Kieselgel, Cyclohexan/Essigester = 3:1)

Beispiel XII

1-[2-(2-Amino-phenyl)-2-oxo-ethyl]-3-methyl-7-((E)-2-buten-1-yl)-8-[(R)-3-(tert.-

25 <u>butyloxycarbonylamino</u>)-piperidin-1-yl]-xanthin

hergestellt durch Reduktion von 6.34 g 1-[2-(2-Nitro-phenyl)-2-oxo-ethyl]-3-methyl-7-((E)-2-buten-1-yl)-8-[(R)-3-(tert.-butyloxycarbonylamino)-piperidin-1-yl]-xanthin mit 5.15 g Eisenpulver in einem Gemisch aus 260 ml Ethanol, 85 ml Wasser und 33 ml Eisessig unter Rückfluß.

30 Ausbeute: 5.38 g (90 % der Theorie)

Massenspektrum (ESI $^+$): m/z = 552 [M+H] $^+$

Beispiel XIII

6-Chlormethyl-1,2,3,4-tetrahydro-phenanthridin-hydrochlorid

hergestellt durch Behandeln von 110 mg 6-Hydroxymethyl-1,2,3,4-tetrahydrophenanthridin mit 60 μ l Thionylchlorid in 2.5 ml Methylenchlorid bei 0°C bis Raumtemperatur.

5 Aubeute: 140 mg (100 % der Theorie)

R-Wert: 0.50 (Kieselgel, Petrolether/Essigester = 5:1)

Massenspektrum (ESI⁺): m/z = 232, 234 [M+H]⁺

10 Beispiel XIV

6-Hydroxymethyl-1,2,3,4-tetrahydro-phenanthridin

Zu einer Suspension aus 37 mg Lithiumborhydrid in 15 ml Tetrahydrofuran wird unter Eisbad-Kühlung innerhalb von fünf Minuten eine Lösung aus 350 mg 1,2,3,4-Tetrahydro-phenanthridin-6-yl-carbonsäure-ethylester in 10 ml Tetrahydrofuran getropft.

Anschließend wird das Eisbad entfernt und das Reaktionsgemisch wird noch 2.5 Stunden bei Raumtemperatur nachgerührt. Zur Aufarbeitung werden unter Eisbad-Kühlung 2 ml 1 M Zitronensäure zur braunen Reaktionslösung gegeben. Das Gemisch wird mit 100 ml Essigester und 50 ml Wasser verrührt und mit 4 N Natronlauge auf pH 10 eingestellt. Die organische Phase wird abgetrennt, mit Wasser gewaschen, über Magnesiumsulfat getrocknet und eingeengt. Der Kolbenrückstand wird über eine Kieselgelsäule mit Essigester/Petrolether (1:4 auf 1:1) als Laufmittel chromatographiert.

Ausbeute: 120 mg (41 % der Theorie)

RrWert: 0.40 (Kieselgel, Petrolether/Essigester = 2:1)

25 Massenspektrum (ESI⁺): $m/z = 214 [M+H]^+$

Beispiel XV

1,2,3,4-Tetrahydro-phenanthridin-6-yl-carbonsäure-ethylester

Analog dem von Gonsalves et al. beschriebenen Verfahren (*Tetrahedron* **1992**, *48*, 6821) wird eine Lösung aus 3.90 g 5,6,7,8-Tetrahydro-benzo[1,2,4]triazin-3-carbonsäure-ethylester (Sagi et al., *Heterocycles* **1989**, *29*, 2253) in 20 ml Dioxan zum Rückfluß erhitzt. Dann werden mit Hilfe von zwei Tropftrichtern simultan 8.22 g Anthranilsäure und 7.02 g Isoamylnitrit, jeweils in 20 ml Dioxan gelöst, innerhalb von

25 Minuten zugetropft. Das Reaktionsgemisch wird noch weitere 30 Minuten unter Rückfluß erhitzt. Zur Aufarbeitung wird die abgekühlte tiefbraune Reaktionslösung mit 150 ml Diethylether verdünnt, mit 100 ml 2 N Natronlauge und mit Wasser gewaschen, über Magnesiumsulfat getrocknet und eingeengt. Der braune, ölige Kolbenrückstand wird über eine Kieselgelsäule mit Essigester/Petrolether (20:80 auf 50:50) als Laufmittel chromatographiert. Das erhaltene Produkt ist noch etwas verunreinigt, wird aber ohne weitere Reinigung weiter umgesetzt.

Ausbeute: 380 mg (8 % der Theorie)

R-Wert: 0.55 (Kieselgel, Petrolether/Essigester = 2:1)

10 Massenspektrum (ESI⁺): $m/z = 256 [M+H]^+$

Beispiel XVI

5

1-Chlormethyl-3-trifluormethyl-3,4-dihydro-isochinolin

Zu 4.00 g warmer Polyphosphorsäure werden 0.74 ml Phosphoroxychlorid und 530 mg N-(1-Benzyl-2,2,2-trifluor-ethyl)-2-chlor-acetamid gegeben und das zähe Reaktionsgemisch wird 1.5 h bei 130°C gerührt. Nach Abkühlung auf Raumtemperatur wird das Reaktionsgemisch mit Eiswasser verrührt und abgesaugt. Der Filterkuchen wird in Essigester gelöst, die Lösung über Magnesiumsulfat getrocknet und eingeengt. Es bleibt ein weißer Feststoff zurück.

Ausbeute: 415 mg (84 % der Theorie)

R-Wert: 0.55 (Aluminiumoxid, Petrolether/Essigester = 10:1)

Massenspektrum (ESI $^+$): m/z = 248, 250 [M+H] $^+$

25

Beispiel XVII

1-[(3,4-Dihydro-chinazolin-2-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[3-(tert.-butyloxycarbonyl-amino)-piperidin-1-yl]-xanthin

Ein Gemisch aus 280 mg 1-[2-(2-Amino-benzylamino)-2-oxo-ethyl]-3-methyl-7-(2-30 butin-1-yl)-8-[3-(tert.-butyloxycarbonyl-amino)-piperidin-1-yl]-xanthin und 4 ml Eisessig wird zwei Stunden zum Sieden erhitzt. Anschließend wird das Reaktionsgemisch eingeengt und der Kolbenrückstand über eine Säule aus Aluminiumoxid (Aktivitätsstufe III) mit Methylenchlorid/Essigester/Methanol (5:5:0 auf 5:4:1) als Laufmittel gereingt. Dabei wird neben dem gewünschten 1-[(3,4-Dihydro-

chinazolin-2-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[3-(tert.-butyloxycarbonyl-amino)-piperidin-1-yl]-xanthin auch bereits entschütztes 1-[(3,4-Dihydro-chinazolin-2-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-(3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin erhalten.

Aubeute: 120 mg (44 % der Theorie)

5 Massenspektrum (ESI $^+$): m/z = 561 [M+H] $^+$

Beispiel XVIII

1-[2-(2-Amino-benzylamino)-2-oxo-ethyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[3-(tert.-butyloxycarbonyl-amino)-piperidin-1-yl]-xanthin

Ein Gemisch aus 397 mg 1-Carboxymethyl-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[3-(tert.-butyloxycarbonyl-amino)-piperidin-1-yl]-xanthin, 110 mg 2-Amino-benzylamin und 460 μl Diisopropylethylamin in 3 ml N,N-Dimethylformamid wird mit 272 mg (Benzotriazol-1-yl)-N-tetramethyl-uronium-tetrafluoroborat versetzt und zwei Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Anschließend wir das Reaktionsgemisch eingeengt, der Rückstand mit 15 ml 1M Natronlauge verrieben und abgesaugt. Der Filterkuchen wird mit wenig Ethanol und Diethylether gewaschen und getrocknet.

Ausbeute: 400 mg (83 % der Theorie)

R-Wert: 0.68 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol = 9:1)

Massenspektrum (ESI $^+$): m/z = 579 [M+H] $^+$

20

Beispiel XIX

1-[(3-Methyl-3,4-dihydro-chinazolin-2-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[3-(tert.-butyloxycarbonyl-amino)-piperidin-1-yl]-xanthin

Zu 400 mg 1-Cyanomethyl-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[3-(tert.-butyloxycarbonyl-amino)-piperidin-1-yl]-xanthin in 5 ml Methanol werden 0.5 ml 1 M Natriummethanolat-Lösung gegeben. Das Reaktionsgemisch wird zwei Stunden bei Raumtemperatur gerührt, dann werden weitere 150 µl 1 M Natriummethanolat-Lösung zugegeben. Nach weiteren zwei Stunden ist die Umsetzung zum Iminoester vollständig und das Reaktionsgemisch wird mit 1 M Essigsäure in Methanol neutralisiert. Dann wird eine Lösung aus 130 mg 2-Methylaminomethyl-phenylamin in 3 ml Methanol zugegeben und das Reaktionsgemisch drei Stunden unter Rückfluß erhitzt. Anschließend wird das Methanol abdestilliert und der Rückstand mit Wasser verrührt, abgesaugt und getrocknet.

Ausbeute: 250 mg (50 % der Theorie)

Massenspektrum (ESI⁺): $m/z = 575 [M+H]^+$

Analog Beispiel XIX wird folgende Verbindung erhalten:

5

(1) 1-[(1H-Perimidin-2-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(R)-3-(tert.-butyloxycarbonyl-amino)-piperidin-1-yl]-xanthin Massenspektrum (ESI⁺): m/z = 597 [M+H]⁺

10

15

20

Beispiel XX

3-Cyclopropyl-8-brom-xanthin

60 ml Acetonitril werden bei 60 °C Ölbadtemperatur langsam 1.08 ml Brom getropft. Das Reaktionsgemisch wird sechs Stunden bei dieser Temperatur gerührt, dann werden weitere 100 μ l Brom zugegeben. Nach weiteren drei Stunden wird das Acetonitril im Vakuum abdestilliert und der Rückstand in 100 ml Wasser gelöst. Dann werden 10 ml gesättigte Natriumthiosulfat-Lösung zugegeben und es wird mit Essigester extrahiert. Die wässrige Phase wird mit 1 M Salzsäure angesäuert, worauf sich ein feiner Niederschlag bildet. Der Niederschlag wird abgesaugt, mit Wasser und Diethylether gewaschen und im Umlufttrockenschrank bei 80°C getrocknet. Ausbeute: 3.36 g (65 % der Theorie)

Zu einem Gemisch aus 3.67 g 3-Cyclopropyl-xanthin und 3.40 g Kaliumcarbonat in

Rr-Wert: 0.65 (Reversed Phase DC-Fertigplatte (E. Merck), Acetonitril/Wasser/ Trifluoressigsäure = 50:50:1)

25 Massenspektrum (ESI⁺): m/z = 271, 273 $[M+H]^+$

Beispiel XXI

6-Chlormethyl-8-methyl-phenanthridin

30 600 g 2-Chlor-N-(4'-methyl-biphenyl-2-yl)-acetamid werden in 3 ml Phosporoxychlorid etwa 6 Stunden auf 100 °C erhitzt. Anschließend wird das Phosporoxychlorid abdestilliert. Der Rückstand wird in Wasser und Essigester suspendiert und unter Eisbad-Kühlung mit 3 M Natronlauge neutralisiert. Die wässrige Phase wird mit Essigester extrahiert und die vereinigten organischen

Phasen werden mit gesättigter Natriumchlorid-Lösung gewaschen, über Magnesiumsulfat getrocknet und eingeengt. Der Rückstand wird mit Diisopropylether verrieben, abgesaugt und getrocknet.

Ausbeute: 160 mg (29 % der Theorie)

5 RrWert: 0.45 (Kieselgel, Cyclohexan/Essigester = 1.1)

Massenspektrum (ESI⁺): m/z = 242, 244 [M+H]⁺

Analog Beispiel XXI werden folgende Verbindungen erhalten:

- (1) 6-Chlormethyl-1-methyl-phenanthridinMassenspektrum (ESI⁺): m/z = 242, 244 [M+H]⁺
 - (2) 6-Chlormethyl-4-methyl-phenanthridin Massenspektrum (ESI $^+$): m/z = 242, 244 [M+H] $^+$

15

Beispiel XXII

1-[(Indolizin-2-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-brom-xanthin

Zu einem Gemisch aus 594 mg 3-Methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-brom-xanthin, 353 mg

(Indolizin-2-yl)-methanol und 826 mg Triphenylphosphin in 30 ml Tetrahydrofuran werden 0.61 ml Diisopropylazodicarboxylat gegeben. Das Reaktionsgemisch wird zwei Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Zur Aufarbeitung wird es mit Methylenchlorid verdünnt, auf 6 g Kieselgel aufgezogen und über eine Kieselgelsäule mit Petrolether/Essigester (7:3 auf 1:5) als Laufmittel chromatographiert.

25 Ausbeute: 405 mg (48 % der Theorie)

R-Wert: 0.62 (Kieselgel, Petrolether/Essigester = 1:1)

Massenspektrum (ESI $^+$): m/z = 426, 428 [M+H] $^+$

30 Beispiel XXIII

6-Methyl-benzo[c][1,8]naphthyridin

Zu einem Gemisch aus 960 mg Eisen(II)sulfat-heptahydrat, 12.00 g 3-Nitrobenzosulfonsäure-Natriumsalz, 15 ml konz. Schwefelsäure und 1.70 g Borsäure werden unter im Eisbad-Kühlung 8.7 ml Glycerin und 4.38 g 3-Amino-1-methyl-

isochinolin gegeben. Die zähe, klebrige Masse wird auf ca. 55°C erwärmt, mit 15 ml Wasser versetzt und anschließend drei Stunden bei 140°C gerührt. Das abgekühlte Reaktionsgemisch wird mit etwas Eis verdünnt, unter Eisbad-Kühlung mit 15 N Natronlauge alkalisch gestellt und mit Methylenchlorid extrahiert. Die vereinigten organischen Phasen werden mit gesättigter Natriumchlorid-Lösung gewaschen, über Magnesiumsulfat getrocknet und eingeengt. Der Kolbenrückstand wird über eine Kieselgesäule mit Essigester/Methanol (99:1 auf 94:6) als Laufmittel chromatographiert. Das so erhaltene Rohprodukt wird mit tert.-Butylmethylether und etwas Essigester verrührt, abgesaugt und getrocknet.

10 Ausbeute: 2.05 g (38 % der Theorie)

Rr-Wert: 0.15 (Kieselgel, Essigester)

Massenspektrum (ESI⁺): $m/z = 195 [M+H]^+$

Analog Beispiel XXIII wird folgende Verbindung erhalten:

15

5

(1) 6-Methyl-benzo[c][1,5]naphthyridin

RrWert: 0.52 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol = 95:5)

Massenspektrum (ESI $^+$): m/z = 195 [M+H] $^+$

20

25

Beispiel XXIV

6-Methyl-benzo[flchinoxalin

170 mg 4-Methyl-naphthalin-1,2-diamin und 114 µl Glyoxal werden in einem Gemisch aus 2 ml Wasser und 2 ml Ethanol eine halbe Stunde bei 75°C gerührt. Zur Aufarbeitung wird das abgekühlte Reaktionsgemisch mit Methylenchlorid und Wasser verdünnt. Die organische Phase wird mit gesättigter Natriumchlorid-Lösung gewaschen, über Magnesiumsulfat getrocknet und eingeengt. Das Rohprodukt wird chromatographisch über eine Kieselgelsäule mit Methylenchlorid/Methanol (100:0 auf 99:1) als Laufmittel gereinigt.

30 Ausbeute: 140 mg (73 % der Theorie)

Rr-Wert: 0.84 (Kieselgel, Essigester)

Massenspektrum (ESI+): m/z = 195 [M+H]+

Beispiel XXV

2-Chlormethyl-imidazo[2,1-a]isochinolin

1.47 g 1-Amino-isochinolin und 635 mg 1,3-Dichloraceton werden in 10 ml Acetonitril eine Stunde unter Rückfluß erhitzt. Zur Aufarbeitung wird das Reaktionsgemisch mit Methanol versetzt, auf ca. 5 g Kieselgel aufgezogen und über eine Kieselgelsäule mit Methylenchlorid/Methanol (98:2 auf 96:4) als Laufmittel chromatographiert.

Ausbeute: 420 mg (39 % der Theorie)

RrWert: 0.65 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol = 95:5)

Massenspektrum (ESI⁺): $m/z = 217, 219 [M+H]^+$

10

5

Analog Beispiel XXV wird folgende Verbindung erhalten:

(1) 2-Chlormethyl-imidazo[1,2-a]isochinolin

R-Wert: 0.64 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol = 95:5)

15 Massenspektrum (ESI⁺): $m/z = 217, 219 [M+H]^+$

Herstellung der Endverbindungen:

20 Beispiel 1

25

30

1-[(1-Methyl-2,2-dioxo-1*H*-benzo[*c*][1,2]thiazin-4-yl)methyl]-3-methyl-7-(3-methyl-2-buten-1-yl)-8-(3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin

Zu 340 mg 1-[(1-Methyl-2,2-dioxo-1*H*-benzo[*c*][1,2]thiazin-4-yl)methyl]-3-methyl-7-(3-methyl-2-buten-1-yl)-8-[3-(tert.-butyloxycarbonylamino)-piperidin-1-yl]-xanthin in 15 ml Methylenchlorid werden 3.5 ml isopropanolische Salzsäure (5-6 M) gegeben und das Reaktionsgemisch wird drei Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Zur Aufarbeitung wird es mit Wasser und Methylenchlorid verdünnt und mit 18 ml 1N Natronlauge versetzt. Die wässrige Phase wird mit Methylenchlorid extrahiert und die vereinigten organischen Phasen werden mit Wasser gewaschen, über Magnesiumsulfat

getrocknet und eingeengt. Der gelbliche, schaumige Kolbenrückstand wird mit tert.-Butylmethylether und wenig Diethylether verrührt, der entstandene helle Niederschlag abgesaugt und in der Trockenpistole bei 60°C getrocknet.

Ausbeute: 220 mg (77 % der Theorie)

5 Schmelzpunkt: 205-208°C (Zersetzung)
Massenspektrum (ESI⁺): m/z = 540 [M+H]⁺

Analog Beispiel 1 werden folgende Verbindungen erhalten:

10 (1) 1-[(3-Methoxycarbonyl-3-methyl-3,4-dihydro-isochinolin-1-yl]methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-(3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin

R_r-Wert: 0.42 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol/konz. wässriges Ammoniak = 90:10:1)

- 15 Massenspektrum (ESI⁺): $m/z = 532 [M+H]^+$
 - (2) 1-[(2-Oxo-2,3-dihydro-1H-benzo[e][1,4]diazepin-5-yl)methyl]-3-methyl-7-((E)-2-buten-1-yl)-8-((<math>H)-3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin

20 (Durchführung mit Trifluoressigsäure in Methylenchlorid)

RrWert: 0.50 (Reversed Phase DC-Fertigplatte (E. Merck), Acetonitril/Wasser/ Trifluoressigsäure = 50:50:0.1)

Massenspektrum (ESI $^+$): m/z = 491 [M+H] $^+$

(3) 1-[(Phenanthridin-6-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-(3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin-dihydrochlorid

RrWert: 0.55 (Reversed Phase DC-Fertigplatte (E. Merck), Acetonitril/Wasser/

5 Trifluoressigsäure = 50:50:1)

Massenspektrum (ESI $^+$): m/z = 508 [M+H] $^+$

(4) 1-[(1,2,3,4-Tetrahydro-phenanthridin-6-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-(3-10 amino-piperidin-1-yl)-xanthin x Trifluoressigsäure

(Durchführung mit Trifluoressigsäure in Methylenchlorid)

RrWert: 0.75 (Aluminiumoxid, Methylenchlorid/Methanol = 10:1)

Massenspektrum (ESI $^+$): m/z = 512 [M+H] $^+$

15

(5) 1-[(11H-Dibenzo[b,e]azepin-6-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-(3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin

20 Rr-Wert: 0.45 (Reversed Phase DC-Fertigplatte (E. Merck), Acetonitril/Wasser/ Trifluoressigsaure = 50:50:1)

Massenspektrum (ESI⁺): $m/z = 522 [M+H]^+$

(6) 1-[(Dibenzo[b,f][1,4]oxazepin-11-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-(3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin

Massenspektrum (ESI⁺): $m/z = 524 [M+H]^+$

10 (7) 1-[(3-Trifluormethyl-3,4-dihydro-isochinolin-1-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-(3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin x Trifluoressigsäure

(Durchführung mit Trifluoressigsäure in Methylenchlorid)

Rr-Wert: 0.30 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol = 10:1)

- 15 Massenspektrum (ESI⁺): $m/z = 528 [M+H]^+$
 - (8) 1-[(Dibenzo[b,f][1,4]oxazepin-11-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-((R)-3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin

Massenspektrum (ESI $^+$): m/z = 524 [M+H] $^+$

Schmelzpunkt: 128°C

20

(9) 1-[(3,3-Dimethyl-3,4-dihydro-isochinolin-1-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-(3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin

R-Wert: 0.55 (Reversed Phase DC-Fertigplatte (E. Merck), Acetonitril/Wasser/

Trifluoressigsäure = 50:50:1)

5

10

20

Massenspektrum (ESI $^+$): m/z = 488 [M+H] $^+$

(10) 1-[(3,4-Dihydro-chinazolin-2-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-(3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin

(Durchführung mit Trifluoressigsäure in Methylenchlorid)

15 Massenspektrum (ESI⁺): $m/z = 461 [M+H]^+$

(11) 1-[(3-Methyl-3,4-dihydro-chinazolin-2-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-(3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin x Trifluoressigsäure

(Durchführung mit Trifluoressigsäure in Methylenchlorid)

Massenspektrum (ESI⁺): $m/z = 475 [M+H]^+$

(12) 1-[(5-Methyl-5H-dibenzo[b,e][1,4]diazepin-11-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-(3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin

Rr-Wert: 0.45 (Reversed Phase DC-Fertigplatte (E. Merck), Acetonitril/Wasser/

5 Trifluoressigsäure = 50:50:1)

Massenspektrum (ESI $^+$): m/z = 537 [M+H] $^+$

(13) 1-[(8-Methyl-dibenzo[b,f][1,4]oxazepin-11-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-(3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin

R-Wert: 0.60 (Reversed Phase DC-Fertigplatte (E. Merck), Acetonitril/Wasser/

Trifluoressigsäure = 50:50:1)

Massenspektrum (ESI $^+$): m/z = 538 [M+H] $^+$

15

10

(14) 1-[(2-Methyl-dibenzo[b,f][1,4]oxazepin-11-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-(3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin

20 R-Wert: 0.55 (Reversed Phase DC-Fertigplatte (E. Merck), Acetonitril/Wasser/ Trifluoressigsäure = 50:50:1) Massenspektrum (ESI $^+$): m/z = 538 [M+H] $^+$

(15) 1-[(Benzo[1,2,5]oxadiazol-5-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-(3-amino-5 piperidin-1-yl)-xanthin

R_f-Wert: 0.38 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol = 9:1)

Massenspektrum (ESI $^+$): m/z = 449 [M+H] $^+$

 $(16)\ 1-[(2-Chlor-dibenzo[\emph{b},\emph{f}][1,4]oxazepin-11-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-(3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin$

RrWert: 0.50 (Reversed Phase DC-Fertigplatte (E. Merck), Acetonitril/Wasser/

15 Trifluoressigsäure = 50:50:1)

10

Massenspektrum (ESI⁺): m/z = 558, 560 [M+H]⁺

(17) 1-[(Phenanthridin-6-yl)methyl]-3-cyclopropyl-7-(2-butin-1-yl)-8-(3-amino-20 piperidin-1-yl)-xanthin

R-Wert: 0.50 (Reversed Phase DC-Fertigplatte (E. Merck), Acetonitril/Wasser/

Trifluoressigsäure = 50:50:1)

Massenspektrum (ESI⁺): $m/z = 534 [M+H]^+$

5

(18) 1-[(8-Methyl-phenanthridin-6-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-(3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin

Schmelzpunkt: 200-205°C

10 Massenspektrum (ESI $^+$): m/z = 522.[M+H] $^+$

(19) 1-[(Phenanthridin-6-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-((S)-3-amino-piperidin-

1-yl)-xanthin

15

Rr-Wert: 0.55 (Reversed Phase DC-Fertigplatte (E. Merck), Acetonitril/Wasser/

Trifluoressigsäure = 50:50:1)

Massenspektrum (ESI⁺): $m/z = 508 [M+H]^+$

20

(20) 1-[(Phenanthridin-6-yl)methyl]-3-cyclopropyl-7-(2-butin-1-yl)-8-((*R*)-3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin

RrWert: 0.50 (Reversed Phase DC-Fertigplatte (E. Merck), Acetonitril/Wasser/ Trifluoressigsäure = 50:50:1)

Massenspektrum (ESI $^+$): m/z = 534 [M+H] $^+$

5

(21) 1-[(Dibenzofuran-2-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-((*F*l)-3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin

10 R_FWert: 0.40 (Reversed Phase DC-Fertigplatte (E. Merck), Acetonitril/Wasser/ Trifluoressigsäure = 50:50:1)

Massenspektrum (ESI⁺): $m/z = 497 [M+H]^+$

15 (22) 1-[(1-Methyl-phenanthridin-6-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-((*R*)-3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin

R_rWert: 0.50 (Reversed Phase DC-Fertigplatte (E. Merck), Acetonitril/Wasser/ Trifluoressigsäure = 50:50:1) Massenspektrum (ESI $^+$): m/z = 522 [M+H] $^+$

(23) 1-[(4-Methyl-phenanthridin-6-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-((*R*)-3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin

RrWert: 0.40 (Reversed Phase DC-Fertigplatte (E. Merck), Acetonitril/Wasser/ Trifluoressigsäure = 50:50:1)

Massenspektrum (ESI $^+$): m/z = 522-[M+H] $^+$

10

5

(24) 1-[(Indolizin-2-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-(3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin

15 R_r-Wert: 0.47 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol/konz. wässriges Ammoniak = 90:10:1)

Massenspektrum (ESI $^+$): m/z = 446 [M+H] $^+$

20 (25) 1-[(Benzo[h][1,6]naphthyridin-5-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-(3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin

RrWert: 0.49 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol/konz. wässriges Ammoniak = 90:10:1)

Massenspektrum (ESI $^+$): m/z = 509 [M+H] $^+$

5

(26) 1-[(Pyrazolo[1,5-c]chinazolin-5-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-(3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin

R_r-Wert: 0.46 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol/konz. wässriges Ammoniak = 90:10:1)

Massenspektrum (ESI $^+$): m/z = 498 [M+H] $^+$

(27) 1-[(Benzo[c][1,8]naphthyridin-6-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-(3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin

RrWert: 0.48 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol/konz. wässriges Ammoniak = 90:10:1)

Massenspektrum (ESI $^+$): m/z = 509 [M+H] $^+$

20

15

(28) 1-[(Benzo[c][1,5]naphthyridin-6-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-((R)-3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin

R_rWert: 0.51 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol/konz. wässriges Ammoniak = 90:10:1)

Massenspektrum (ESI $^+$): m/z = 509 [M+H] $^+$

5

(29) 1-[(1H-Perimidin-2-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-((<math>R)-3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin

R-Wert: 0.47 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol/konz. wässriges Ammoniak = 90:10:1)

Massenspektrum (ESI $^+$): m/z = 497 [M+H] $^+$

15

(30) 1-[(Benzo[f]chinoxalin-6-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-((R)-3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin

RrWert: 0.50 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol/konz. wässriges Ammoniak = 90:10:1)

Massenspektrum (ESI $^+$): m/z = 509 [M+H] $^+$

20

(31) 1-[(lmidazo[2,1-a]isochinolin-2-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-(3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin

RrWert: 0.54 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol/konz. wässriges Ammoniak = 90:10:1)

Massenspektrum (ESI $^+$): m/z = 497 [M+H] $^+$

5

(32) 1-[(Imidazo[1,2-a]isochinolin-2-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-(3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin

Schmelzpunkt: 194-198.5°C

10 Massenspektrum (ESI⁺): $m/z = 497 [M+H]^+$

(33) 1-[(Phenanthridin-6-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-((R)-3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin

15

RrWert: 0.55 (Reversed Phase DC-Fertigplatte (E. Merck), Acetonitril/Wasser/ Trifluoressigsäure = 50:50:1)

Massenspektrum (ESI $^+$): m/z = 508 [M+H] $^+$

Beispiel 2

1-[(2,3-Dihydro-benzo[f][1,4]oxazepin-5-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-(3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin

Zu 368 mg 1-(2-{2-[2-(tert.-Butyloxycarbonylamino)-ethoxy]-phenyl}-2-oxo-ethyl)-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[3-(tert.-butyloxycarbonyl-amino)-piperidin-1-yl]-xanthin in 7 ml Methylenchlorid werden unter Eisbad-Kühlung 1.15 ml Trifluoressigsäure gegeben. Das Reaktionsgemisch wird etwa drei Stunden bei Raumtemperatur gerührt und anschließend auf gekühlte Kaliumcarbonatlösung gegeben. Die organische Phase wird mit gesättigter Natriumchloridlösung gewaschen, über Magnesiumsulfat getrocknet und eingeengt. Das Rohprodukt wird über eine Kieselgelsäule mit Methylenchlorid/Methanol (10:0 auf 7:3) als Laufmittel gereinigt.

Ausbeute: 75 mg (30 % der Theorie)

RrWert: 0.20 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol = 9:1)

15 Massenspektrum (ESI⁺): $m/z = 476 [M+H]^+$

Beispiel 3

10

25

20 1-[(3-Oxo-2,3-dihydro-isoindol-1-yliden)methyl]-3-methyl-7-(3-methyl-2-buten-1-yl)-8-(3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin

150 mg 1-[(1-Hydroxy-3-oxo-2,3-dihydro-1*H*-isoindol-1-yl)methyl]-3-methyl-7-(3-methyl-2-buten-1-yl)-8-[3-(tert.-butyloxycarbonyl-amino)-piperidin-1-yl]-xanthin werden vier Stunden in einem Gemisch aus 0.4 ml Trifluoressigsäure und 1.2 ml Methylenchlorid gerührt. Zur Aufarbeitung wird das Reaktionsgemisch mit 30 ml

Methylenchlorid verdünnt, mit 10 ml 10 %iger Kaliumcarbonatlösung versetzt und und kräftig durchgerührt. Die organische Phase wird abgetrennt, über Magnesiumsulfat getrocknet und eingeengt.

Ausbeute: 50 mg (42 % der Theorie)

5 R_r-Wert: 0.56 (Reversed Phase DC-Fertigplatte (E. Merck), Acetonitril/Wasser/ Trifluoressigsäure = 50:50:1)

Massenspektrum (ESI $^+$): m/z = 476 [M+H] $^+$

Analog den vorstehenden Beispielen und anderen literaturbekannten Verfahren können auch die folgenden Verbindungen erhalten werden:

Nr.	Name	Strukturformel
(1)	1-[(1-Methyl-1,4-dihydro-chinazolin-2-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-(3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N
(2)	1-[(3,4-Dihydro-chinazolin-2-yl)methyl]-3- methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-(3-amino- piperidin-1-yl)-xanthin	NH NH NH2
(3)	1-[(3-Methyl-3,4-dihydro-chinazolin-2- yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-(3- amino-piperidin-1-yl)-xanthin	NH ₂
(4)	1-[(3,4-Dihydro-isochinolin-1-yl)methyl]-3- methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-(3-amino- piperidin-1-yl)-xanthin	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N

<u> </u>	75	
(5)	1-[(3,3-Dimethyl-3,4-dihydro-isochinolin-1 yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-(3- amino-piperidin-1-yl)-xanthin	NH ₂
(6)	1-[(4,4-Dimethyl-3,4-dihydro-isochinolin-1-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-(3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin	NH ₂
(7)	1-[(1 <i>H</i> -Benzo[<i>d</i>][1,2]oxazin-4-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-(3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin	O-N O N N N N N N N N N N N N N N N N N
(8)	1-[(1-Oxo-1 <i>H</i> -benzo[<i>d</i>][1,2]oxazin-4-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-(3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin	O N N N NH ₂
(9)	1-[(4 <i>H</i> -Benzo[<i>e</i>][1,3]oxazin-2-yl)methyl]-3- methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-(3-amino- piperidin-1-yl)-xanthin	O N N N N NH2
(10)	1-[(4,4-Dimethyl-4 <i>H</i> -benzo[<i>e</i>][1,3]oxazin- 2-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-(3- amino-piperidin-1-yl)-xanthin	NH ₂
(11)	1-[(4-0xo-4 <i>H-</i> benzo[<i>e</i>][1,3]oxazin-2- yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-(3- amino-piperidin-1-yl)-xanthin	ON ON NH2
! !	1-[(4 <i>H</i> -Benzo[<i>d</i>][1,3]oxazin-2-yl)methyl]-3- methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-(3-amino- piperidin-1-yl)-xanthin	NH ₂

_		_
	40	_
•	r	3

	76	
(13	1-[(4,4-Dimethyl-4 <i>H</i> -benzo[<i>d</i>][1,3]oxazin- 3) 2-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-(3 amino-piperidin-1-yl)-xanthin	
(14	1-[(4-Oxo-4 <i>H</i> -benzo[<i>d</i>][1,3]oxazin-2- yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-(3- amino-piperidin-1-yl)-xanthin	N N N N N NH ₂
(15	1-[(2 <i>H</i> -Benzo[1,4]oxazin-3-yl)methyl]-3-) methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-(3-amino- piperidin-1-yl)-xanthin	NH ₂
(16)	1-[(2-Oxo-2 <i>H</i> -benzo[1,4]oxazin-3-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-(3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin	NH ₂
(17)	1-[(2,2-Dimethyl-2 <i>H</i> -benzo[1,4]oxazin-3-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-(3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin	NH ₂
(18)	1-[4 <i>H</i> -Benzo[<i>e</i>][1,3]thiazin-2-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-(3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin	S N N N N NH2
(19)	1-[4,4-Dimethyl-4 <i>H</i> -benzo[<i>e</i>][1,3]thiazin-2-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-(3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin	S N N N N NH ₂
	1-[4-Oxo-4 <i>H</i> -benzo[<i>e</i>][1,3]thiazin-2- yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-(3- amino-piperidin-1-yl)-xanthin	S N N N N NH2

(21)	1-[(4 <i>H</i> -Benzo[<i>d</i>][1,3]thiazin-2-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-(3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin	NH ₂
(22)	1-[(2 <i>H</i> -Benzo[1,4]thiazin-3-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-(3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin	S O N N N NH2
(23)	1-[(2-Oxo-2 <i>H</i> -benzo[<i>e</i>][1,3]oxazin-4- yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-(3- amino-piperidin-1-yl)-xanthin	O N N N N N N N N N N N N N N N N N N N
(24)	1-[(2,3-Dihydro-1 <i>H</i> -benzo[<i>e</i>][1,4]diazepin- 5-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-(3- amino-piperidin-1-yl)-xanthin	HN NON NH2
(25)	1-[(1-Methyl-2,3-dihydro-1 <i>H</i> -benzo[<i>e</i>][1,4]diazepin-5-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-(3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin	N N N N NH ₂
(26)	1-[(1-Methyl-2-oxo-2,3-dihydro-1 <i>H-</i> benzo[<i>e</i>][1,4]diazepin-5-yl)methyl]-3- methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-(3-amino- piperidin-1-yl)-xanthin	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N
(27)	1-[(4-Oxo-4,5-dihydro-3 <i>H-</i> benzo[<i>b</i>][1,4]diazepin-2-yl)methyl]-3- methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-(3-amino- piperidin-1-yl)-xanthin	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N
(28)	1-[(5-Methyl-4-oxo-4,5-dihydro-3 <i>H</i> -benzo[<i>b</i>][1,4]diazepin-2-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-(3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin	N-ONNNNNNNNNNNNNNNNNNNNNNNNNNNNNNNNNNN

	78	
(29)	1-[5-Oxo-4,5-dihydro-3 <i>H</i> -benzo[<i>e</i>][1,4]diazepin-2-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-(3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N
(30)	1-[4-Methyl-5-oxo-4,5-dihydro-3 <i>H</i> -benzo[<i>e</i>][1,4]diazepin-2-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-(3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin	O N N N N NH2
(31)	1-[(3,3-Dimethyl-2,3-dihydro-benzo[f][1,4]oxazepin-5-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-(3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin	N O N N NH ₂
(32)	1-[(2,2-Dimethyl-2,3-dihydro-benzo[f][1,4]oxazepin-5-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-(3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin	N O N N N N NH ₂
(33)	1-[(2,3-Dihydro-benzo[<i>b</i>][1,4]oxazepin-4-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-(3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin	NH ₂
(34)	1-[(6,6-Dimethyl-2,3-dihydro-benzo[b][1,4]oxazepin-4-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-(3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin	O O N N N NH2
(35)	1-[(2,3-Dihydro-benzo[<i>b</i>][1,4]thiazepin-4-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-(3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin	S O N N N NH2
(36)	1-[(2,2-Dimethyl-2,3-dihydro-benzo[<i>b</i>][1,4]thiazepin-4-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-(3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin	S O N N N N NH2

,

	79	
(3	amino-piperidin-1-yl)-xanthin	S N O N N N NH ₂
(3	1-[(5-0xo-4,5-dihydro-benzo[f][1,3,4]oxadiazepin-2-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-(3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin	O N N N N NH ₂
(39	1-[(11 <i>H</i> -Dibenzo[<i>b</i> , <i>e</i>]azepin-6-yl)methyl]-) 3-ethyl-7-(2-butin-1-yl)-8-(3-amino- piperidin-1-yl)-xanthin	NO NH ₂
(40	1-[(11 <i>H</i> -Dibenzo[<i>b</i> , <i>e</i>]azepin-6-yl)methyl]- 3-isopropyl-7-(2-butin-1-yl)-8-(3-amino- piperidin-1-yl)-xanthin	NH ₂
(41)	1-[(11-Oxo-11 <i>H</i> -dibenzo[<i>b,e</i>]azepin-6- yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-(3- amino-piperidin-1-yl)-xanthin	NO N NH2
(42)	1-[(11 <i>H</i> -Benzo[<i>e</i>]pyrido[3,2-b]azepin-6- yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-(3- amino-piperidin-1-yl)-xanthin	NON NH2
	1-[(5-Methyl-5 <i>H</i> -dibenzo[<i>b,e</i>][1,4]diazepin-11-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-(3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin	NON NH2

	80	
(44	1-[(Dibenzo[<i>b</i> , <i>f</i>][1,4]thiazepin-11- yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-(3- amino-piperidin-1-yl)-xanthin	S NON NH2
(45	1-[(5-Oxo-dibenzo[<i>b</i> , <i>f</i>][1,4]thiazepin-11-) yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-(3- amino-piperidin-1-yl)-xanthin	O=S NON NH ₂
(46	1-[(5,5-Dioxo-dibenzo[<i>b</i> , <i>f</i>][1,4]thiazepin- 11-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8- (3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin	O S NO N N N NH2
(47)	1-[(5 <i>H</i> -Dibenzo[<i>a,d</i>]cyclohepten-10-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-(3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin	O N N N NH ₂
(48)	1-[(5-Methyl-5 <i>H</i> -dibenzo[<i>b</i> , <i>f</i>]azepin-10-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-(3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin	ON NH2
(49)	1-[(Phenanthridin-6-yl)methyl]-3-methyl-7- (3-methyl-2-buten-1-yl)-8-(3-amino- piperidin-1-yl)-xanthin	N O N N N N N N N N N N N N N N N N N N

(50)	1-[(Phenanthridin-6-yl)methyl]-3-methyl-7- ((E)-2-buten-1-yl)-8-(3-amino-piperidin-1- yl)-xanthin	N N N N NH2
(51)	1-[(Phenanthridin-6-yl)methyl]-3-methyl-7- ((Z)-2-buten-1-yl)-8-(3-amino-piperidin-1- yl)-xanthin	NH ₂
(52)	1-[(Phenanthridin-6-yl)methyl]-3-methyl-7- [(1-cyclopenten-1-yl)methyl]-8-(3-amino- piperidin-1-yl)-xanthin	NH ₂
(53)	1-[(Benzo[<i>c</i>][1,5]naphthyridin-6-yl)methyl]- 3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-(3-amino- piperidin-1-yl)-xanthin	N O N N NH ₂
(54)	1-[(5 <i>H</i> -Dibenzo[<i>d,f</i>][1,3]diazepin-6- yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-(3- amino-piperidin-1-yl)-xanthin	H O N N N N NH ₂
(၁၁)	1-[(5 <i>H</i> -Benzo[<i>e</i>]pyrrolo[1,2- a][1,4]diazepin-11-yl)methyl]-3-methyl-7- (2-butin-1-yl)-8-(3-amino-piperidin-1-yl)- xanthin	NH ₂

	82	
(56)	1-[(Thieno[3,2-b][1,4]benzoxazepin-9-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-(3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin	O N N N N NH ₂
(57)	1-[(3,4-Dihydro-chinazolin-2-yl)methyl]-3- phenyl-7-(2-butin-1-yl)-8-(3-amino- piperidin-1-yl)-xanthin	NH NH NH2
(58)	1-[(3,4-Dihydro-isochinolin-1-yl)methyl]-3- phenyl-7-(2-butin-1-yl)-8-(3-amino- piperidin-1-yl)-xanthin	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N
(59)	1-[(2,3-Dihydro-benzo[f][1,4]oxazepin-5-yl)methyl]-3-phenyl-7-(2-butin-1-yl)-8-(3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin	NH ₂
(60)	1-[(2-Oxo-2,3-dihydro-1H- benzo[e][1,4]diazepin-5-yl)methyl]-3- phenyl-7-(2-butin-1-yl)-8-(3-amino- piperidin-1-yl)-xanthin	H O O O O O O O O O O O O O O O O O O O

Dragées mit 75 mg Wirksubstanz

1 Dragéekern enthält:

Wirksubstanz	75,0 mg
Calciumphosphat	93,0 mg
Maisstärke	35,5 mg
Polyvinylpyrrolidon	10,0 mg
Hydroxypropylmethylcellulose	15,0 mg
Magnesiumstearat	<u>1,5 mg</u>
	230,0 mg

Herstellung:

5

10

15

Die Wirksubstanz wird mit Calciumphosphat, Maisstärke, Polyvinylpyrrolidon, Hydroxypropylmethylcellulose und der Hälfte der angegebenen Menge Magnesiumstearat gemischt. Auf einer Tablettiermaschine werden Preßlinge mit einem Durchmesser von ca. 13 mm hergestellt, diese werden auf einer geeigneten Maschine durch ein Sieb mit 1,5 mm-Maschenweite gerieben und mit der restlichen Menge Magnesiumstearat vermischt. Dieses Granulat wird auf einer Tablettiermaschine zu Tabletten mit der gewünschten Form gepreßt.

20 Kerngewicht:

230 mg

Stempel:

9 mm, gewölbt

Die so hergestellten Dragéekerne werden mit einem Film überzogen, der im wesentlichen aus Hydroxypropylmethylcellulose besteht. Die fertigen Filmdragées werden mit Bienenwachs geglänzt.

25 Dragéegewicht: 245 mg.

Beispiel 5

30 Tabletten mit 100 mg Wirksubstanz

Zusammensetzung:

1 Tablette enthält:

Wirksubstanz

100,0 mg

Milchzucker	80,0 mg
Maisstärke	34,0 mg
Polyvinylpyrrolidon	4,0 mg
Magnesiumstearat	2,0 mg
	220,0 mg

Herstellungverfahren:

5

10

15

Wirkstoff, Milchzucker und Stärke werden gemischt und mit einer wäßrigen Lösung des Polyvinylpyrrolidons gleichmäßig befeuchtet. Nach Siebung der feuchten Masse (2,0 mm-Maschenweite) und Trocknen im Hordentrockenschrank bei 50°C wird erneut gesiebt (1,5 mm-Maschenweite) und das Schmiermittel zugemischt. Die preßfertige Mischung wird zu Tabletten verarbeitet.

Tablettengewicht: 220 mg

Durchmesser:

10 mm, biplan mit beidseitiger Facette

und einseitiger Teilkerbe.

Beispiel 6

Tabletten mit 150 mg Wirksubstanz

5 Zusammensetzung:

1 Tablette enthält:

Wirksubstanz 150,0 mg

Milchzucker pulv. 89,0 mg

Maisstärke 40,0 mg

Kolloide Kieselgelsäure 10,0 mg

Polyvinylpyrrolidon 10,0 mg

Magnesiumstearat 1,0 mg

300,0 mg

15 Herstellung:

10

Die mit Milchzucker, Maisstärke und Kieselsäure gemischte Wirksubstanz wird mit einer 20%igen wäßrigen Polyvinylpyrrolidonlösung befeuchtet und durch ein Sieb mit 1,5 mm-Maschenweite geschlagen.

Das bei 45°C getrocknete Granulat wird nochmals durch dasselbe Sieb gerieben und 20 mit der angegebenen Menge Magnesiumstearat gemischt. Aus der Mischung werden Tabletten gepreßt.

Tablettengewicht:

300 mg

Stempel:

10 mm, flach

Beispiel 7

Hartgelatine-Kapseln mit 150 mg Wirksubstanz

5 1 Kapsel enthält:

Wirkstoff

150,0 mg

Maisstärke getr.

ca. 180,0 mg

Milchzucker pulv.

ca. 87,0 mg

Magnesiumstearat

3,0 mg

10

ca. 420,0 mg

Herstellung:

Der Wirkstoff wird mit den Hilfsstoffen vermengt, durch ein Sieb von

0,75 mm-Maschenweite gegeben und in einem geeigneten Gerät homogen gemischt.

15 Die Endmischung wird in Hartgelatine-Kapseln der Größe 1 abgefüllt.

Kapselfüllung: ca. 320 mg

Kapselhülle: Hartgelatine-Kapsel Größe 1.

Beispiel 8

20

25

Suppositorien mit 150 mg Wirksubstanz

1 Zäpfchen enthält:

Wirkstoff 150,0 mg

Polyethylenglykol 1500 550,0 mg

Polyethylenglykol 6000 460,0 mg

Polyoxyethylensorbitanmonostearat 840,0 mg

2000,0 mg

30 Herstellung:

Nach dem Aufschmelzen der Suppositorienmasse wird der Wirkstoff darin homogen verteilt und die Schmelze in vorgekühlte Formen gegossen.

Beispiel 9

Suspension mit 50 mg Wirksubstanz

5 100 ml Suspension enthalten:

	Wirkstoff	1,00 g
	Carboxymethylcellulose-Na-Salz	0,10 g
	p-Hydroxybenzoesäuremethylester	0,05 g
	p-Hydroxybenzoesäurepropylester	0,01 g
10	Rohrzucker	10,00 g
	Glycerin	5,00 g
	Sorbitlösung 70%ig	20,00 g
	Aroma	0,30 g
	Wasser dest.	ad 100 ml

15
Herstellung:

Dest. Wasser wird auf 70°C erhitzt. Hierin wird unter Rühren p-Hydroxybenzoesäuremethylester und -propylester sowie Glycerin und Carboxymethylcellulose-Natriumsalz gelöst. Es wird auf Raumtemperatur abgekühlt und unter Rühren der Wirkstoff zugegeben und homogen dispergiert. Nach Zugabe und Lösen des Zuckers, der Sorbitlösung und des Aromas wird die Suspension zur Entlüftung unter Rühren evakuiert.

5 ml Suspension enthalten 50 mg Wirkstoff.

25

20

Beispiel 10

Ampullen mit 10 mg Wirksubstanz

30 Zusammensetzung:

Wirkstoff 10,0 mg

0,01 n Salzsāure s.q.

Aqua bidest ad 2,0 ml

Herstellung:

Die Wirksubstanz wird in der erforderlichen Menge 0,01 n HCl gelöst, mit Kochsalz isotonisch gestellt, sterilfiltriert und in 2 ml Ampullen abgefüllt.

5

Beispiel 11

Ampullen mit 50 mg Wirksubstanz

10 Zusammensetzung:

Wirkstoff

50,0 mg

0,01 n Salzsäure s.q.

Aqua bidest

ad 10,0 ml

15 Herstellung:

Die Wirksubstanz wird in der erforderlichen Menge 0,01 n HCl gelöst, mit Kochsalz isotonisch gestellt, sterilfiltriert und in 10 ml Ampullen abgefüllt.

Patentansprüche

1. Verbindungen der allgemeinen Formel

in der

5

10

15

20

25

 R^1 eine durch eine Gruppe R_a substituierte C_{1-3} -Alkylgruppe, wobei

 $R_{\rm a}$ eine 1,4-Dihydro-chinazolinyl- oder 3,4-Dihydro-chinazolinylgruppe, in der jeweils im Benzoteil

eine bis drei Methingruppen durch Stickstoffatome ersetzt sein können,

eine 3,4-Dihydro-isochinolinyl-, 1H-Benzo[d][1,2]oxazinyl-, 4H-Benzo[e][1,3]oxazinyl-, 4H-Benzo[d][1,3]oxazinyl- oder 2H-Benzo[1,4]oxazinylgruppe, in der jeweils

im Benzoteil eine bis drei Methingruppen durch Stickstoffatome ersetzt sein können und im Heterocyclylteil eine Methylengruppe durch eine Carbonylgruppe ersetzt sein kann,

eine 4H-Benzo[e][1,3]thiazinyl-, 4H-Benzo[d][1,3]thiazinyl- oder 2H-Benzo[1,4]thiazinylgruppe, in der jeweils

im Benzoteil eine bis drei Methingruppen durch Stickstoffatome ersetzt sein können und im Heterocyclylteil eine Methylengruppe durch eine

10

15

20

25

30

Carbonylgruppe ersetzt sein kann sowie ein Schwefelatom durch eine Sulfinyl- oder Sulfonylgruppe ersetzt sein kann,

eine 2-Oxo-2H-benzo[e][1,3]oxazinyl- oder 2,2-Dioxo-1H-benzo[c][1,2]thia-zinylgruppe, in der jeweils im Benzoteil

eine bis drei Methingruppen durch Stickstoffatome ersetzt sein können,

eine 2,3-Dihydro-1*H*-benzo[*e*][1,4]diazepinyl-, 4,5-Dihydro-3*H*-benzo[*b*]- [1,4]diazepinyl- oder 5-Oxo-4,5-dihydro-3*H*-benzo[*e*][1,4]diazepinylgruppe, in der jeweils

im Benzoteil eine bis drei Methingruppen durch Stickstoffatome ersetzt sein können und im Heterocyclylteil eine Methylengruppe durch eine Carbonylgruppe ersetzt sein kann,

eine 2,3-Dihydro-benzo[f][1,4]oxazepinyl- oder 2,3-Dihydro-benzo[b][1,4]oxazepinylgruppe, in der jeweils

im Benzoteil eine bis drei Methingruppen durch Stickstoffatome ersetzt sein können und im Heterocyclylteil eine Methylengruppe durch eine Carbonylgruppe ersetzt sein kann,

eine 2,3-Dihydro-benzo[f][1,4]thiazepinyl- oder 2,3-Dihydro-benzo[b][1,4]thiazepinylgruppe, in der jeweils

im Benzoteil eine bis drei Methingruppen durch Stickstoffatome ersetzt sein können und im Heterocyclylteil eine Methylengruppe durch eine Carbonylgruppe ersetzt sein kann und ein Schwefelatom durch eine Sulfinyl- oder Sulfonylgruppe ersetzt sein kann,

eine 5-Oxo-4,5-dihydro-benzo[f][1,3,4]oxadiazepinylgruppe, in der im Benzoteil

eine bis drei Methingruppen durch Stickstoffatome ersetzt sein können,

eine 11H-Dibenzo[b,e]azepinyl- oder 5H-Dibenzo[a,d]cycloheptenylgruppe, in der jeweils

5

im Benzoteil eine bis drei Methingruppen durch Stickstoffatome ersetzt sein können und die Methylengruppe im Heterocyclylteil durch ein Sauerstoff- oder Schwefelatom, eine Carbonyl-, Sulfinyl-, Sulfonyl- oder eine durch $R_{\rm x}$ substituierte Iminogruppe ersetzt sein kann, wobei

10

 R_x ein Wasserstoffatom oder eine C_{1-4} -Alkyl-, C_{2-4} -Alkenyl-, C_{2-4} -Alkinyl-, C_{3-6} -Cycloalkyl-, C_{3-6} -Cycloalkyl- C_{1-3} -alkyl-, Aryl-, Aryl- C_{1-3} -alkyl-, Hydroxy- C_{2-4} -alkyl-, C_{1-3} -Alkyloxy- C_{2-4} -alkyl-, C_{3-6} -Cycloalkyloxy- C_{2-4} -alkyl-, Amino- C_{2-4} -alkyl-, C_{1-3} -Alkylamino- C_{2-4} -alkyl, Di-(C_{1-3} -alkyl)-amino- C_{2-4} -alkyl-, C_{1-3} -Alkyl-carbonyl-, C_{1-3} -Alkyloxy-carbonyl-, C_{1-3} -Alkyloxy-carbonyl-, Aryl-carbonyl-, C_{1-3} -Alkyl-sulfonyl- oder Aryl-sulfonylgruppe darstellt,

15

eine Phenanthridinyl-, 1,2,3,4-Tetrahydro-phenanthridinyl-, Benzo[f]chino-xalinyl-, 5H-Dibenzo[d,f][1,3]diazepinyl-, 5H-Benzo[e]pyrrolo[1,2-a][1,4]diazepinyl-, Thieno[3,2-b][1,4]benzoxazepinyl- oder eine 3-Oxo-2,3-dihydro-isoindol-1-ylidengruppe, in der jeweils

20

im Benzoteil eine bis drei Methingruppen durch Stickstoffatome ersetzt sein können,

25

eine Benzo[1,2,5]oxadiazolyl-, Dibenzofuranyl-, Indolizinyl-, 1*H*-Perimidinyl-, gruppe,

30

eine Pyrazolo[1,5-c]chinzolinylgruppe oder

eine Imidazo[2,1-a]isochinolinyl- oder Imidazo[1,2-a]isochinolinylgruppe

bedeutet, wobei die vorstehend erwähnten Reste Ra durch die Gruppen R10 bis R¹³ substituiert sein können und zusätzlich durch eine C₁₋₃-Alkylgruppe substituiert sein können und

5

R¹⁰ ein Wasserstoffatom.

ein Fluor-, Chlor-, Brom- oder Iodatom.

eine C₁₋₄-Alkyl-, Hydroxy-, oder C₁₋₄-Alkyloxygruppe,

10

eine Nitro-, Amino-, C₁₋₃-Alkylamino-, Di-(C₁₋₃-alkyl)amino-, Cyan-C₁₋₃alkylamino-, [N-(Cyan- C_{1-3} -alkyl)-N- C_{1-3} -alkyl-amino]-, C_{1-3} -Alkyloxycarbonyl-C₁₋₃-alkylamino-, Pyrrolidin-1-yl-, Piperidin-1-yl-, Morpholin-4yl-, Piperazin-1-yl-, oder 4-(C₁₋₃-Alkyl)-piperazin-1-yl-Gruppe,

15

eine C₁₋₃-Alkyl-carbonylamino-, Aryl-C₁₋₃-alkylcarbonylamino-, C₁₋₃-Alkyloxy-carbonylamino-, Aminocarbonylamino-, C₁₋₃-Alkyl-aminocarbonylamino-, Di-(C₁₋₃-alkyl)aminocarbonylamino-, Pyrrolidin-1-yl-carbonylamino-, Piperidin-1-yl-carbonylamino-, Morpholin-4-yl-carbonylamino-, Piperazin-1-yl-carbonylamino- oder 4-(C₁₋₃-Alkyl)-piperazin-1-yl-carbonylamino-, C₁₋₃-Alkyl-sulfonylamino-, Bis-(C₁₋₃-alkylsulfonyl)-amino-, Aminosulfonylamino-, C₁₋₃-Alkylaminosulfonylamino-, Di-(C₁₋₃-alkyl)amino-sulfonylamino-, Pyrrolidin-1-ylsulfonylamino-, Piperidin-1-yl-sulfonylamino-, Morpholin-4-ylsulfonylamino-, Piperazin-1-yl-sulfonylamino- oder 4-(C₁₋₃-Alkyl)piperazin-1-yl-sulfonylamino-, (C₁₋₃-Alkylamino)thiocarbonylamino-, (C₁₋₃-Alkylamino)thiocarbonylamino-, (C₁₋₃-Alkylamino)thiocarbonylamino-, 3-Alkyloxy-carbonylamino)carbonylamino-, Arylsulfonylamino- oder Aryl-C₁₋₃-alkyl-sulfonylaminogruppe,

25

20

eine N-(C₁₋₃-Alkyl)-C₁₋₃-alkyl-carbonylamino-, N-(C₁₋₃-Alkyl)arylcarbonylamino-, N-(C₁₋₃-Alkyl)-aryl-C₁₋₃-alkyl-carbonylamino-, N-(C₁₋₃-Alkyl) ₃-Alkyl)-C₁₋₃-alkyloxy-carbonylamino-, N-(Aminocarbonyl)-C₁₋₃alkylamino-, N-(C_{1-3} -Alkyl-aminocarbonyl)- C_{1-3} -alkylamino -, N-[Di-(C_{1-3} alkyl)aminocarbonyl]-C₁₋₃-alkylamino-, N-(C₁₋₃-Alkyl)-C₁₋₃-alkyl-

30

sulfonylamino-, N-(C_{1-3} -Alkyl)-aryl-sulfonylamino-, oder N-(\overline{C}_{1-3} -Alkyl)-aryl- C_{1-3} -alkyl-sulfonylaminogruppe,

5

eine 2-Oxo-imidazolidin-1-yl-, 2,4-Dioxo-imidazolidin-1-yl-, 2,5-Dioxo-imidazolidin-1-yl- oder 2-Oxo-hexahydropyrimidin-1-ylgruppe, in der das Stickstoffatom in 3-Stellung jeweils durch eine Methyl- oder Ethylgruppe substituiert sein kann,

10

eine Cyan-, Carboxy-, C_{1-3} -Alkyloxy-carbonyl-, Aminocarbonyl-, C_{1-3} -Alkyl-aminocarbonyl-, Di-(C_{1-3} -alkyl)-aminocarbonyl-, Pyrrolidin-1-yl-carbonyl-, Morpholin-4-yl-carbonyl-, Piperazin-1-yl-carbonyl- oder 4-(C_{1-3} -Alkyl)-piperazin-1-yl-carbonylgruppe,

15

eine C₁₋₃-Alkyl-carbonyl- oder eine Arylcarbonylgruppe,

20

eine Carboxy- C_{1-3} -alkyl-, C_{1-3} -Alkyloxy-carbonyl- C_{1-3} -alkyl-, Cyan- C_{1-3} -alkyl-, Aminocarbonyl- C_{1-3} -alkyl-, C_{1-3} -alkyl-, Pyrrolidin-1-yl-carbonyl- C_{1-3} -alkyl-, Pyrrolidin-1-yl-carbonyl- C_{1-3} -alkyl-, Morpholin-4-yl-carbonyl- C_{1-3} -alkyl-, Piperidin-1-yl-carbonyl- C_{1-3} -alkyl-, Oder 4-(C_{1-3} -Alkyl-)-piperazin-1-yl-carbonyl- C_{1-3} -alkyl- oder 4-(C_{1-3} -Alkyl-)-piperazin-1-yl-carbonyl- C_{1-3} -alkyl-

25

eine Carboxy- C_{1-3} -alkyloxy-, C_{1-3} -Alkyloxy-carbonyl- C_{1-3} -alkyloxy-, Cyan- C_{1-3} -alkyloxy-, Aminocarbonyl- C_{1-3} -alkyloxy-, C_{1-3} -alkyloxy-, Di-(C_{1-3} -alkyl)-aminocarbonyl- C_{1-3} -alkyloxy-, Pyrrolidin-1-yl-carbonyl- C_{1-3} -alkyloxy-, Piperidin-1-yl-carbonyl- C_{1-3} -alkyloxy-, Morpholin-4-yl-carbonyl- C_{1-3} -alkyloxy-, Piperazin-1-yl-carbonyl- C_{1-3} -alkyloxy- oder 4-(C_{1-3} -Alkyl)-piperazin-1-yl-carbonyl- C_{1-3} -alkyloxy-gruppe,

30

eine Hydroxy- C_{1-3} -alkyl-, C_{1-3} -Alkyloxy- C_{1-3} -alkyl-, Amino- C_{1-3} -alkyl-, C_{1-3} -Alkylamino- C_{1-3} -alkyl-, Di-(C_{1-3} -alkyl)-amino- C_{1-3} -alkyl-, Pyrrolidin-1-yl- C_{1-3} -alkyl-, Morpholin-4-yl- C_{1-3} -alkyl-, Piperazin-1-yl- C_{1-3} -alkyl-, 4-(C_{1-3} -Alkyl)-piperazin-1-yl- C_{1-3} -alkylgruppe,

eine Hydroxy- C_{1-3} -alkyloxy-, C_{1-3} -Alkyloxy- C_{1-3} -alkyloxy-, C_{1-3} -Alkylsulfanyl- C_{1-3} -alkyloxy-, C_{1-3} -Alkylsulfinyl- C_{1-3} -alkyloxy-, C_{1-3} -Alkylsulfonyl-C₁₋₃-alkyloxy-, Amino-C₁₋₃-alkyloxy-, C₁₋₃-Alkylamino-C₁₋₃alkyloxy-, Di-(C_{1-3} -alkyl)-amino- C_{1-3} -alkyloxy-, Pyrrolidin-1-yl- C_{1-3} alkyloxy-, Piperidin-1-yl-C₁₋₃-alkyloxy-, Morpholin-4-yl-C₁₋₃-alkyloxy-, Piperazin-1-yl-C₁₋₃-alkyloxy-, 4-(C₁₋₃-Alkyl)-piperazin-1-yl-C₁₋₃alkyloxygruppe,

10

5

eine Mercapto-, C₁₋₃-Alkylsulfanyl-, C₁₋₃-Alkylsulfonyl-, C₁₋₃-Alkylsulfonyloxy-, Arylsulfonyloxy-, Trifluormethylsulfanyl-, Trifluormethylsulfinyl- oder Trifluormethylsulfonylgruppe,

15

eine Sulfo-, Aminosulfonyl-, C₁₋₃-Alkyl-aminosulfonyl-, Di-(C₁₋₃-alkyl)aminosulfonyl-, Pyrrolidin-1-yl-sulfonyl-, Piperidin-1-yl-sulfonyl-, Morpholin-4-yl-sulfonyl-, Piperazin-1-yl-sulfonyl- oder 4-(C₁₋₃-Alkyl)piperazin-1-yl-sulfonylgruppe,

20

eine durch 1 bis 3 Fluoratome substituierte Methyl- oder Methoxygruppe.

eine durch 1 bis 5 Fluoratome substituierte Ethyl- oder Ethoxygruppe,

25

eine C₂₋₄-Alkenyl- oder C₂₋₄-Alkinylgruppe,

eine C₃₋₄-Alkenyloxy- oder C₃₋₄-Alkinyloxygruppe,

eine C₃₋₆-Cycloalkyl- oder C₃₋₆-Cycloalkyloxygruppe,

30

eine C_{3-6} -Cycloalkyl- C_{1-3} -alkyl- oder C_{3-6} -Cycloalkyl- C_{1-3} -alkyloxygruppe oder

eine Aryl-, Aryloxy-, Aryl-C₁₋₃-alkyl- oder Aryl-C₁₋₃-alkyloxygruppe,

R¹¹ und R¹², die gleich oder verschieden sein können, jeweils ein Wasserstoffatom, ein Fluor-, Chlor-, Brom- oder Iodatom, eine C_{1-3} -Alkyl-, Trifluormethyl-, Hydroxy-, oder C₁₋₃-Alkyloxygruppe oder eine Cyangruppe, oder

5

R¹¹ zusammen mit R¹², sofern diese an benachbarte Kohlenstoffatome gebunden sind, auch eine Methylendioxy-, Difluormethylendioxy-, Ethylendioxy- oder eine geradkettige C₃₋₅-Alkylengruppe und

10

R¹³ ein Wasserstoffatom, ein Fluor-, Chlor- oder Bromatom, eine Trifluormethyl-, C₁₋₃-Alkyl- oder C₁₋₃-Alkyloxygruppe bedeuten,

R² ein Wasserstoffatom,

15

eine C₁₋₆-Alkylgruppe.

eine C2-4-Alkenylgruppe,

eine C₃₋₄-Alkinylgruppe, 20

eine C₃₋₆-Cycloalkylgruppe,

eine C_{3-6} -Cycloalkyl- C_{1-3} -alkylgruppe,

25

eine Tetrahydrofuran-3-yl-, Tetrahydropyran-3-yl-, Tetrahydropyran-4-yl-, Tetrahydrofuranylmethyl- oder Tetrahydropyranylmethylgruppe,

eine Arylgruppe,

30

eine Aryl-C₁₋₄-alkylgruppe,

eine Aryl-C2-3-alkenylgruppe,

eine Arylcarbonyl-C₁₋₂-alkylgruppe,

eine Heteroaryl-C₁₋₃-alkylgruppe,

5 eine Furanylcarbonylmethyl-, Thienylcarbonylmethyl-, Thiazolylcarbonylmethyl- oder Pyridylcarbonylmethylgruppe,

eine C₁₋₄-Alkyl-carbonyl-C₁₋₂-alkyl-Gruppe,

10 eine C₃₋₆-Cycloalkyl-carbonyl-C₁₋₂-alkyl-Gruppe,

eine Aryl-A- C_{1-3} -alkylgruppe, wobei A eine Sauerstoff- oder Schwefelatom, eine Imino-, C_{1-3} -Alkylimino-, Sulfinyl- oder Sulfonylgruppe bedeutet,

eine durch eine Gruppe R_b substituierte C₁₋₄-Alkylgruppe, wobei

 R_b eine Cyano-, Carboxy-, C_{1-3} -Alkyloxy-carbonyl-, Aminocarbonyl-, C_{1-3} -Alkylamino-carbonyl-, Di-(C_{1-3} -alkyl)-amino-carbonyl-, Pyrrolidin-1-ylcarbonyl-, Piperidin-1-ylcarbonyl-, Morpholin-4-ylcarbonyl-, Piperazin-1-ylcarbonyl-, 4-Methylpiperazin-1-ylcarbonyl- oder 4-Ethylpiperazin-1-ylcarbonylgruppe bedeutet,

oder eine durch eine Gruppe Rc substituierte C2-4-Alkylgruppe, wobei

P_c eine Hydroxy-, C₁₋₃-Alkyloxy-, Amino-, C₁₋₃-Alkylamino-, Di-(C₁₋₃-alkyl)- amino-, Pyrrolidin-1-yl-, Piperidin-1-yl-, Morpholin-4-yl, Piperazin-1-yl-, 4- Methyl-piperazin-1-yl- oder 4-Ethyl-piperazin-1-yl-Gruppe darstellt und durch mindestens zwei Kohlenstoffatome vom Ringstickstoffatom in 3-Stellung des Xanthingerüstes isoliert ist,

R³ eine C₃₋₈-Alkylgruppe,

20

30

eine durch eine Gruppe R_d substituierte C₁₋₃-Alkylgruppe, wobei

10

15

20

 R_d eine gegebenenfalls durch eine oder zwei C_{1-3} -Alkylgruppen substituierte C_{3-7} -Cycloalkylgruppe,

eine gegebenenfalls durch eine oder zwei C_{1-3} -Alkylgruppen substituierte C_{5-7} -Cycloalkenylgruppe,

eine Arylgruppe oder

eine Furanyl-, Thienyl-, Oxazolyl-, Isoxazolyl-, Thiazolyl-, Isothiazolyl-, Pyridyl-, Pyridazinyl-, Pyrimidyl- oder Pyrazinylgruppe bedeutet, wobei die vorstehend erwähnten heterocyclischen Reste jeweils durch eine oder zwei C_{1-3} -Alkylgruppen oder durch ein Fluor-, Chlor-, Brom- oder lodatom oder durch eine Trifluormethyl-, Cyan- oder C_{1-3} -Alkyloxygruppe substituiert sein können,

eine C₃₋₈-Alkenylgruppe,

eine durch ein Fluor-, Chlor- oder Bromatom, oder eine Trifluormethylgruppe substituierte C_{3-6} -Alkenylgruppe,

eine C₃₋₈-Alkinylgruppe,

eine Arylgruppe oder

25 eine Aryl-C₂₋₄-alkenylgruppe,

und

R⁴ eine Azetidin-1-yl- oder Pyrrolidin-1-ylgruppe, die in 3-Stellung durch eine Amino-, 30 C₁₋₃-Alkylamino- oder eine Di-(C₁₋₃-alkyl)amino-Gruppe substituiert ist und zusätzlich durch eine oder zwei C₁₋₃-Alkylgruppen substituiert sein kann,

eine Piperidin-1-yl- oder Hexahydroazepin-1-ylgruppe, die in 3-Stellung oder in 4-Stellung durch eine Amino-, C_{1-3} -Alkylamino- oder eine Di- $(C_{1-3}$ -alkyl)amino-Gruppe

15

20

25

30

substituiert ist und zusätzlich durch eine oder zwei C₁₋₃-Alkylgruppen substituiert sein kann,

eine 3-Amino-piperidin-1-ylgruppe, in der der Piperidin-1-yl-Teil zusätzlich durch eine Aminocarbonyl-, C₁₋₂-Alkyl-aminocarbonyl-, Di-(C₁₋₂-alkyl)aminocarbonyl-, Pyrrolidin-1-yl-carbonyl-, (2-Cyan-pyrrolidin-1-yl-)carbonyl-, Thiazolidin-3-yl-carbonyl-, (4-Cyan-thiazolidin-3-yl)carbonyl-, Piperidin-1-ylcarbonyl- oder Morpholin-4-ylcarbonyl-Gruppe substituiert ist,

eine 3-Amino-piperidin-1-ylgruppe, in der der Piperidin-1-yl-Teil in 4-Stellung oder in 5-Stellung zusätzlich durch eine Hydroxy- oder Methoxygruppe substituiert ist,

eine 3-Amino-piperidin-1-ylgruppe, in der die Methylengruppe in 2-Stellung oder in 6-Stellung durch eine Carbonylgruppe ersetzt ist,

eine in 3-Stellung durch eine Amino-, C₁₋₃-Alkylamino- oder Di-(C₁₋₃-alkyl)-aminogruppe substituierte Piperidin-1-yl- oder Hexahydroazepin-1-yl-gruppe, in denen
jeweils zwei Wasserstoffatome am Kohlenstoffgerüst der Piperidin-1-yl- oder
Hexahydroazepin-1-yl-gruppe durch eine geradkettige Alkylenbrücke ersetzt sind,
wobei diese Brücke 2 bis 5 Kohlenstoffatome enthält, wenn die zwei Wasserstoffatome sich am selben Kohlenstoffatom befinden, oder 1 bis 4 Kohlenstoffatome
enthält, wenn sich die Wasserstoffatome an benachbarten Kohlenstoffatomen befinden, oder 1 bis 4 Kohlenstoffatome enthält, wenn sich die Wasserstoffatome an
Kohlenstoffatomen befinden, die durch ein Atom getrennt sind, oder 1 bis 3 Kohlen-

eine Azetidin-1-yl-, Pyrrolidin-1yl-, Piperidin-1-yl- oder Hexahydroazepin-1-ylgruppe, die durch eine Amino- C_{1-3} -alkyl-, C_{1-3} -Alkylamino- C_{1-3} -alkyl- oder eine Di-(C_{1-3} -alkyl)- amino- C_{1-3} -alkylgruppe substituiert ist,

stoffatome enthält, wenn sich die zwei Wasserstoffatome an Kohlenstoffatomen be-

finden, die durch zwei Atome getrennt sind,

eine gegebenenfalls am Kohlenstoffgerüst durch eine oder zwei C₁₋₃-Alkylgruppen substituierte Piperazin-1-yl- oder [1,4]Diazepan-1-ylgruppe,

15

20

25

30

eine gegebenenfalls am Kohlenstoffgerüst durch eine oder zwei C_{1-3} -Alkylgruppen substituierte 3-Imino-piperazin-1-yl-, 3-Imino-[1,4]diazepan-1-yl- oder 5-Imino-[1,4]diazepan-1-ylgruppe,

eine gegebenenfalls durch eine oder zwei C₁₋₃-Alkylgruppen substituierte [1,4]Diazepan-1-ylgruppe, die in 6-Stellung durch eine Aminogruppe substituiert ist,

eine C_{3-7} -Cycloalkylgruppe, die durch eine Amino-, C_{1-3} -Alkylamino- oder Di-(C_{1-3} -alkyl)-aminogruppe substituiert ist,

eine C_{3-7} -Cycloalkylgruppe, die durch eine Amino- C_{1-3} -alkyl-, C_{1-3} -Alkylamino- C_{1-3} -alkyl- oder eine Di-(C_{1-3} -alkyl)amino- C_{1-3} -alkylgruppe substituiert ist,

eine C_{3-7} -Cycloalkyl- C_{1-2} -alkylgruppe, in der der Cycloalkylteil durch eine Amino-, C_{1-3} -Alkylamino- oder Di-(C_{1-3} -alkyl)-aminogruppe substituiert ist,

eine C_{3-7} -Cycloalkyl- C_{1-2} -alkylgruppe, in der der Cycloalkylteil durch eine Amino- C_{1-3} -alkyl-, C_{1-3} -Alkylamino- C_{1-3} -alkyl- oder eine Di-(C_{1-3} -alkyl)amino- C_{1-3} -alkylgruppe substituiert ist,

eine C_{3-7} -Cycloalkylaminogruppe, in der der Cycloalkylteil durch eine Amino-, C_{1-3} -Alkylamino- oder Di-(C_{1-3} -alkyl)-aminogruppe substituiert ist, wobei die beiden Stickstoffatome am Cycloalkylteil durch mindestens zwei Kohlenstoffatome voneinander getrennt sind,

eine N-(C_{3-7} -Cycloalkyl)-N-(C_{1-3} -alkyl)-aminogruppe, in der der Cycloalkylteil durch eine Amino-, C_{1-3} -Alkylamino- oder Di-(C_{1-3} -alkyl)-aminogruppe substituiert ist, wobei die beiden Stickstoffatome am Cycloalkylteil durch mindestens zwei Kohlenstoffatome voneinander getrennt sind,

eine C_{3-7} -Cycloalkylaminogruppe, in der der Cycloalkylteil durch eine Amino- C_{1-3} -alkyl-, C_{1-3} -Alkylamino- C_{1-3} -alkyl- oder eine Di-(C_{1-3} -alkyl)amino- C_{1-3} -alkylgruppe substituiert ist,

15

100

eine N-(C_{3-7} -Cycloalkyl)-N-(C_{1-3} -alkyl)-aminogruppe, in der der Cycloalkylteil durch eine Amino- C_{1-3} -alkyl-, C_{1-3} -Alkylamino- C_{1-3} -alkyl- oder eine Di-(C_{1-3} -alkyl)amino- C_{1-3} alkylgruppe substituiert ist,

eine C_{3-7} -Cycloalkyl- C_{1-2} -alkyl-aminogruppe, in der der Cycloalkylteil durch eine 5 Amino-, C_{1-3} -Alkylamino- oder Di-(C_{1-3} -alkyl)-aminogruppe substituiert ist,

eine N- $(C_{3-7}$ -Cycloalkyl- C_{1-2} -alkyl)-N- $(C_{1-2}$ -alkyl)-aminogruppe, in der der Cycloalkylteil durch eine Amino-, C_{1-3} -Alkylamino- oder Di-(C_{1-3} -alkyl)-aminogruppe substituiert ist,

eine C_{3-7} -Cycloalkyl- C_{1-2} -alkyl-aminogruppe, in der der Cycloalkylteil durch eine Amino- C_{1-3} -alkyl-, C_{1-3} -Alkylamino- C_{1-3} -alkyl- oder eine Di-(C_{1-3} -alkyl)amino- C_{1-3} alkylgruppe substituiert ist,

eine N- $(C_{3-7}$ -Cycloalkyl- C_{1-2} -alkyl)-N- $(C_{1-2}$ -alkyl)-aminogruppe, in der der Cycloalkylteil durch eine Amino- C_{1-3} -alkyl-, C_{1-3} -Alkylamino- C_{1-3} -alkyl- oder eine Di-(C_{1-3} -alkyl)amino-C₁₋₃-alkylgruppe substituiert ist,

eine R¹⁹-C₂₋₄-Alkylamino-Gruppe, in der R¹⁹ durch mindestens zwei 20 Kohlenstoffatome vom Stickstoffatom des C2-4-Alkylamino-Teils getrennt ist und

R¹⁹ eine Amino-, C₁₋₃-Alkylamino- oder Di-(C₁₋₃-alkyl)-aminogruppe darstellt,

- eine R^{19} - C_{2-4} -Alkylamino-Gruppe, in der das Stickstoffatom des C_{2-4} -Alkylamino-Teils 25 durch eine C₁₋₃-Alkylgruppe substituiert ist und R¹⁹ durch mindestens zwei Kohlenstoffatome vom Stickstoffatom des C_{2-4} -Alkylamino-Teils getrennt ist, wobei $R^{19}\,$ wie vorstehend erwähnt definiert ist,
- eine durch den Rest R²⁰ substituierte Aminogruppe, in der 30

R²⁰ eine Azetidin-3-yl, Azetidin-2-ylmethyl-, Azetidin-3-ylmethyl-, Pyrrolidin-3-yl-, Pyrrolidin-2-ylmethyl-, Pyrrolidin-3-ylmethyl-, Piperidin-3-yl-, Piperidin-4-yl-, Piperidin-2-ylmethyl-, Piperidin-3-ylmethyl- oder Piperidin-4-ylmethylgruppe

darstellt, wobei die für R^{20} erwähnten Reste jeweils durch eine oder \vec{z} wei C_{1-3} -Alkylgruppen substituiert sein können,

eine durch den Rest R²⁰ und eine C₁₋₃-Alkylgruppe substituierte Aminogruppe, in der R²⁰ wie vorstehend erwähnt definiert ist, wobei die für R²⁰ erwähnten Reste jeweils durch eine oder zwei C₁₋₃-Alkylgruppen substituiert sein können,

eine R^{19} - C_{3-4} -alkyl-gruppe, in der der C_{3-4} -Alkylteil geradkettig ist und zusätzlich durch eine oder zwei C_{1-3} -Alkylgruppen substituiert sein kann, wobei R^{19} wie vorstehend erwähnt definiert ist,

eine 3-Amino-2-oxo-piperidin-5-yl- oder 3-Amino-2-oxo-1-methyl-piperidin-5-yl- Gruppe,

eine Pyrrolidin-3-yl-, Piperidin-3-yl-, Piperidin-4-yl, Hexahydroazepin-3-yl- oder Hexahydroazepin-4-ylgruppe, die in 1-Stellung durch eine Amino-, C₁₋₃-Alkylamino-oder Di-(C₁₋₃-alkyl)aminogruppe substituiert ist,

oder eine Azetidin-2-yl-C₁₋₂-alkyl-, Azetidin-3-yl-C₁₋₂-alkyl, Pyrrolidin-2-yl-C₁₋₂-alkyl-, Pyrrolidin-3-yl-C₁₋₂-alkyl-, Piperidin-2-yl-C₁₋₂-alkyl-, Piperidin-3-yl-, Piperidin-3-yl-C₁₋₂-alkyl-, Piperidin-4-yl- oder Piperidin-4-yl-C₁₋₂-alkylgruppe, wobei die vorstehend erwähnten Gruppen jeweils durch eine oder zwei C₁₋₃-Alkylgruppen substituiert sein können, bedeuten,

wobei unter den bei der Definition der vorstehend genannten Reste erwähnten Arylgruppen Phenyl- oder Naphthylgruppen zu verstehen sind, welche unabhängig voneinander durch Rh mono- oder disubstituiert sein können, wobei die Substituenten gleich oder verschieden sein können und Rh ein Fluor-, Chlor-, Brom- oder Iodatom, eine Trifluormethyl-, Cyan-, Nitro-, Amino-, Aminocarbonyl-, Aminosulfonyl-, Methylsulfonyl, Acetylamino-, Methylsulfonylamino-, C₁₋₃-Alkyl-, Cyclopropyl-, Ethenyl-, Ethinyl-, Hydroxy-, C₁₋₃-Alkyloxy-, Difluormethoxy- oder Trifluormethoxygruppe darstellt,

15

30

unter den bei der Definition der vorstehend erwähnten Reste erwähnten Heferoarylgruppen eine Pyrrolyl-, Furanyl-, Thienyl-, Pyridyl-, Indolyl-, Benzofuranyl-, Benzothiophenyl-, Chinolinyl- oder Isochinolinylgruppe zu verstehen ist,

oder eine Pyrrolyl-, Furanyl-, Thienyl- oder Pyridylgruppe zu verstehen ist, in der eine oder zwei Methingruppen durch Stickstoffatome ersetzt sind,

oder eine Indolyl-, Benzofuranyl-, Benzothiophenyl-, Chinolinyl- oder Isochinolinylgruppe zu verstehen ist, in der eine bis drei Methingruppen durch Stickstoffatome ersetzt sind,

und die vorstehend erwähnten Heteroarylgruppen durch R_h mono- oder disubstituiert sein können, wobei die Substituenten gleich oder verschieden sein können und R_h wie vorstehend erwähnt definiert ist,

wobei, soweit nichts anderes erwähnt wurde, die vorstehend erwähnten Alkyl-, Alkenyl- und Alkinylgruppen geradkettig oder verzweigt sein können,

deren Tautomere, Enantiomere, Diastereomere, deren Gemische, deren Prodrugs 20 und deren Salze.

- 2. Verbindungen der allgemeinen Formel I gemäß Anspruch 1, in denen
- 25 R¹ eine durch eine Gruppe R_a substituierte Methylgruppe, wobei

R_a eine 1,4-Dihydro-chinazolinyl- oder 3,4-Dihydro-chinazolinylgruppe,

eine 3,4-Dihydro-isochinolinylgruppe,

eine 1*H*-Benzo[*d*][1,2]oxazinyl- oder 1-Oxo-1*H*-benzo[*d*][1,2]oxazinylgruppe, eine 4*H*-Benzo[*e*][1,3]oxazinyl- oder 4-Oxo-4H-benzo[*e*][1,3]oxazinylgruppe,

. 5

10

25

103

eine 4H-Benzo[d][1,3]oxazinyl- oder 4-Oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazinylgruppe,

2H-Benzo[1,4]oxazinyl- oder 2-Oxo-2H-benzo[1,4]oxazinylgruppe,

eine 4H-Benzo[e][1,3]thiazinyl- oder 4-Oxo-4H-benzo[e][1,3]thiazinylgruppe,

eine 4H-Benzo[d][1,3]thiazinyl- oder 2H-Benzo[1,4]thiazinylgruppe,

eine 2-Oxo-2*H*-benzo[*e*][1,3]oxazinyl- oder 2,2-Dioxo-1*H*-benzo[*c*][1,2]thiazinylgruppe,

eine 2,3-Dihydro-1H-benzo[e][1,4]diazepinyl- oder 2-Oxo-2,3-dihydro-1H-benzo[e][1,4]diazepinylgruppe,

eine 4,5-Dihydro-3H-benzo[b][1,4]diazepinyl- oder 4-Oxo-4,5-dihydro-3H-benzo[b][1,4]diazepinylgruppe,

eine 5-Oxo-4,5-dihydro-3*H*-benzo[*e*][1,4]diazepinylgruppe,

eine 2,3-Dihydro-benzo[f][1,4]oxazepinyl- oder 2,3-Dihydro-benzo[b][1,4]oxazepinylgruppe,

eine 2,3-Dihydro-benzo[f][1,4]thiazepinyl- 2,3-Dihydro-benzo[b][1,4]thiazepinylgruppe,

eine 5-Oxo-4,5-dihydro-benzo[f][1,3,4]oxadiazepinylgruppe,

eine 11H-Dibenzo[b,e]azepinyl- oder 11-Oxo-11H-dibenzo[b,e]azepinylgruppe,

eine 11*H*-Benzo[*e*]pyrido[3,2-*b*]azepinylgruppe,

eine 5H-Dibenzo[b,e][1,4]diazepinyl- oder Dibenzo[b,f][1,4]oxazepinylgruppe,

eine Dibenzo[b,f][1,4]thiazepinyl-, 5-Oxo-dibenzo[b,f][1,4]thiazepinyl- oder 5,5-Dioxo-dibenzo[b,f][1,4]thiazepinylgruppe,

5H-Dibenzo[a,d]cycloheptenyl- oder 5H-Dibenzo[b,f]azepinylgruppe,

5

eine Phenanthridinyl-, Benzo[c][1,5]naphthyridinyl-, Benzo[h][1,6]naphthyridinyl-, Benzo[c][1,8]naphthyridinyl- oder 1,2,3,4-Tetrahydro-phenanthridinyl-gruppe,

10

eine Benzo[f]chinoxalinylgruppe,

eine 5H-Dibenzo[d,f][1,3]diazepinyl-, 5H-Benzo[e]pyrrolo[1,2-a][1,4]diazepinyl-oder Thieno[3,2-b][1,4]benzoxazepinylgruppe,

15

eine 3-Oxo-2,3-dihydro-isoindol-1-ylidengruppe,

eine Benzo[1,2,5]oxadiazolylgruppe,

eine Dibenzofuranylgruppe,

20

eine Indolizinylgruppe,

eine 1H-Perimidinylgruppe,

25

eine Pyrazolo[1,5-c]chinzolinylgruppe oder

eine Imidazo[2,1-a]isochinolinyl- oder Imidazo[1,2-a]isochinolinylgruppe

30

bedeutet, wobei die Benzogruppen der vorstehend erwähnten Reste R_a durch die Gruppen R^{10} bis R^{12} substituiert sind und die Alkyleneinheiten der vorstehend erwähnten Reste R_a durch eine oder zwei C_{1-3} -Alkyl- oder C_{1-3} -Alkyloxy-carbonylgruppen, wobei die Reste gleich oder verschieden sein können, oder durch eine Trifluormethylgruppe substituiert sein können und die

Iminogruppen der vorstehend erwähnten Reste Ra durch eine C₁₋₃-Alkylgruppe substituiert sein können und

R¹⁰ ein Wasserstoffatom,

5

ein Fluor-, Chlor-, Brom- oder Iodatom,

eine C₁₋₃-Alkyl- oder Cyclopropylgruppe,

10

eine Hydroxy-, C₁₋₃-Alkyloxy- oder Cyclopropyloxygruppe,

eine Nitro-, Amino-, C₁₋₃-Alkylamino- oder Di-(C₁₋₃-alkyl)aminogruppe,

eine C₁₋₃-Alkyl-carbonylamino- oder C₁₋₃-Alkyl-sulfonylaminogruppe,

15

eine Cyan-, Carboxy-, C_{1-3} -Alkyloxy-carbonyl-, Aminocarbonyl-, C_{1-3} -Alkyl-aminocarbonyl- oder Di-(C_{1-3} -alkyl)-aminocarbonylgruppe,

20

eine Mercapto-, $C_{1\text{--}3}$ -Alkylsulfanyl-, $C_{1\text{--}3}$ -Alkylsulfonyl- oder Aminosulfonylgruppe oder

eine Difluormethyl-, Trifluormethyl-, Difluormethoxy- oder Trifluormethoxygruppe und

25

R¹¹ und R¹², die gleich oder verschieden sein können, jeweils ein Wasserstoffatom, ein Fluor-, Chlor- oder Bromatom, eine Methyl-, Trifluormethyl- oder Methoxygruppe bedeuten,

R² ein Wasserstoffatom,

30

eine C₁₋₃-Alkylgruppe.

eine C₃₋₆Cycloalkylgruppe oder

eine gegebenenfalls durch ein Fluor-, Chlor-, Brom- oder Iodatom, eine Trifluormethyl-, Cyan-, Nitro-, Amino-, Aminocarbonyl-, Aminosulfonyl-, Methyl-sulfonyl, Acetylamino-, Methylsulfonylamino-, C₁₋₃-Alkyl-, Cyclopropyl-, Ethenyl-, Ethinyl-, Hydroxy-, C₁₋₃-Alkyloxy-, Difluormethoxy- oder Trifluormethoxygruppe mono-oder disubstituierte Phenylgruppe, wobei die Substituenten gleich oder verschieden sein können.

R³ eine 2-Buten-1-yl- oder 3-Methyl-2-buten-1-ylgruppe,

10 eine 2-Butin-1-ylgruppe oder

eine 1-Cyclopenten-1-ylmethylgruppe

und

15

R⁴ eine (3-Amino-piperidin-1-yl)gruppe bedeuten,

wobei, soweit nichts anderes erwähnt wurde, die vorstehend erwähnten Alkylgruppen geradkettig oder verzweigt sein könnnen,

deren Tautomere, Enantiomere, Diastereomere, deren Gemische und deren Salze.

3. Verbindungen der allgemeinen Formel I gemäß Anspruch 2, in denen

25

20

R¹ eine durch eine Gruppe R_a substituierte Methylgruppe, wobei

Ra eine 1,4-Dihydro-chinazolin-2-yl- oder 3,4-Dihydro-chinazolin-2-ylgruppe,

eine 3,4-Dihydro-isochinolin-1-ylgruppe,

eine 1*H*-Benzo[*d*][1,2]oxazin-4-yl- oder 1-Oxo-1*H*-benzo[*d*][1,2]oxazin-4-ylgruppe,

10

15

30

eine 4H-Benzo[e][1,3]oxazin-2-yl- oder 4-Oxo-4H-benzo[e][1,3]oxazin-2-ylgruppe,

eine 4H-Benzo[d][1,3]oxazin-2-yl- oder 4-Oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-2-ylgruppe,

2H-Benzo[1,4]oxazin-3-yl- oder 2-Oxo-2H-benzo[1,4]oxazin-3-ylgruppe,

eine 4H-Benzo[e][1,3]thiazin-2-yl- oder 4-Oxo-4H-benzo[e][1,3]thiazin-2-ylgruppe,

eine 4H-Benzo[d][1,3]thiazin-2-yl- oder 2H-Benzo[1,4]thiazin-3-ylgruppe,

eine 2-Oxo-2H-benzo[e][1,3]oxazin-4-yl- oder 2,2-Dioxo-1H-benzo[c][1,2]thia-zin-4-ylgruppe,

eine 2,3-Dihydro-1H-benzo[e][1,4]diazepin-5-yl- oder 2-Oxo-2,3-dihydro-1H-benzo[e][1,4]diazepin-5-ylgruppe,

eine 4,5-Dihydro-3H-benzo[b][1,4]diazepin-2-yl- oder 4-Oxo-4,5-dihydro-3H-benzo[b][1,4]diazepin-2-ylgruppe,

eine 5-Oxo-4,5-dihydro-3H-benzo[e][1,4]diazepin-2-ylgruppe,

eine 2,3-Dihydro-benzo[f][1,4]oxazepin-5-yl- oder 2,3-Dihydro-benzo[b][1,4]oxazepin-4-ylgruppe,

eine 2,3-Dihydro-benzo[f][1,4]thiazepin-5-yl- oder 2,3-Dihydro-benzo[b]-[1,4]thiazepin-4-ylgruppe,

eine 5-Oxo-4,5-dihydro-benzo[f][1,3,4]oxadiazepin-2-ylgruppe,

eine 11H-Dibenzo[b,e]azepin-6-yl- oder 11-Oxo-11H-dibenzo[b,e]azepin-6-ylgruppe,

5 .

15

20

25

eine 11*H*-Benzo[e]pyrido[3,2-b]azepin-6-ylgruppe

eine 5*H*-Dibenzo[*b*,*e*][1,4]diazepin-11-yl- oder Dibenzo[*b*,*f*][1,4]oxazepin-11-ylgruppe,

eine Dibenzo[b,f][1,4]thiazepin-11-yl-, 5-Oxo-dibenzo[b,f][1,4]thiazepin-11-yl-oder 5,5-Dioxo-dibenzo[b,f][1,4]thiazepin-11-ylgruppe,

eine 5H-Dibenzo[*a*,*d*]cyclohepten-10-yl- oder 5*H*-Dibenzo[*b*,*f*]azepin-10-ylgruppe,

eine Phenanthridin-6-yl-, Benzo[c][1,5]naphthyridin-6-yl-, Benzo[h][1,6]naphthyridin-5-yl-, Benzo[c][1,8]naphthyridin-6-yl- oder 1,2,3,4-Tetrahydro-phenanthridin-6-ylgruppe,

eine Benzo[f]chinoxalin-6-ylgruppe,

eine 5*H*-Dibenzo[*d*,*f*][1,3]diazepin-6-yl-, 5H-Benzo[*e*]pyrrolo[1,2-*a*][1,4]diazepin-11-yl- oder Thieno[3,2-b][1,4]benzoxazepinyl-9-ylgruppe,

eine 3-Oxo-2,3-dihydro-isoindol-1-ylidengruppe,

eine Benzo[1,2,5]oxadiazol-5-ylgruppe,

eine Dibenzofuran-2-ylgruppe,

eine Indolizin-2-ylgruppe,

30 eine 1*H*-Perimidin-2-ylgruppe,

eine Pyrazolo[1,5-c]chinzolin-5-ylgruppe oder

eine Imidazo[2,1-a]isochinolin-2-yl- oder Imidazo[1,2-a]isochinolin-2-ylgruppe

bedeutet, wobei die Benzogruppen der vorstehend erwähnten Reste R_a durch die Gruppen R^{10} bis R^{12} substituiert sind und die Alkyleneinheiten der vorstehend erwähnten Reste R_a durch eine oder zwei Methyl- oder Methoxy-carbonylgruppen, wobei die Reste gleich oder verschieden sein können, oder durch eine Trifluormethylgruppe substituiert sein können und die Iminogruppen der vorstehend erwähnten Reste R_a durch eine Methylgruppe substituiert sein können und

10

5

R¹⁰ ein Wasserstoffatom.

ein Fluor-, Chlor-, Brom- oder Iodatom,

eine Methyl- oder Ethylgruppe,

15

eine Hydroxy-, Methoxy- oder Ethoxygruppe oder

eine Difluormethyl-, Trifluormethyl-, Difluormethoxy-, oder Trifluormethoxygruppe und

20

R¹¹ und R¹², die gleich oder verschieden sein können, jeweils ein Wasserstoffatom, ein Fluor-, Chlor- oder Bromatom, eine Methyl-, Trifluormethyl- oder Methoxygruppe bedeuten,

25 R² ein Wasserstoffatom oder

eine Methyl-, Ethyl-, Propyl-, Isopropyl-, Phenyl- oder Cyclopropylgruppe,

R³ eine 2-Buten-1-yl- oder 3-Methyl-2-buten-1-ylgruppe,

30

eine 2-Butin-1-ylgruppe oder

eine 1-Cyclopenten-1-ylmethylgruppe

und

20

30

R⁴ eine (3-Amino-piperidin-1-yl)gruppe bedeuten,

- 5 deren Tautomere, Enantiomere, Diastereomere, deren Gemische und deren Salze.
 - 4. Verbindungen der allgemeinen Formel I gemäß Anspruch 3, in denen
- 10 R¹ eine 3-Methoxycarbonyl-3-methyl-3,4-dihydro-isochinolin-1-ylmethylgruppe,

eine 1-Methyl-2,2-dioxo-1*H*-benzo[*c*][1,2]thiazin-4-ylmethylgruppe,

eine 2,3-Dihydro-benzo[f][1,4]oxazepin-5-ylmethylgruppe,

15

eine 2-Oxo-2,3-dihydro-1*H*-benzo[*e*][1,4]diazepin-5-ylmethylgruppe,

eine Phenanthridin-6-ylmethyl- oder 1,2,3,4-Tetrahydro-phenanthridin-6-ylmethylgruppe,

eine 11H-Dibenzo[b, e]azepin-6-ylmethylgruppe,

eine Dibenzo[b,f][1,4]oxazepin-11-ylmethylgruppe.

eine 3-Oxo-2,3-dihydro-isoindol-1-ylidenmethylgruppe,

eine 3-Trifluormethyl-3,4-dihydro-isochinolin-1-ylmethylgruppe,

eine 3,4-Dihydro-chinazolin-2-ylmethylgruppe,

eine 5-Methyl-5H-dibenzo[b,e][1,4]diazepin-11-ylmethylgruppe,

eine 8-Methyl-dibenzo[b,f][1,4]oxazepin-11-ylmethylgruppe,

20

25

111

eine Benzo[1,2,5]oxadiazol-5-ylmethylgruppe,

eine 8-Methyl-phenanthridin-6-ylmethylgruppe,

5 eine 1-Methyl-phenanthridin-6-ylmethylgruppe,

eine 4-Methyl-phenanthridin-6-ylmethylgruppe,

eine Benzo[h][1,6]naphthyridin-5-ylmethylgruppe,

eine Pyrazolo[1,5-c]chinzolin-5-ylgruppe,

eine Benzo[c][1,8]naphthyridin-6-ylmethylgruppe,

eine Benzo[c][1,5]naphthyridin-6-ylmethylgruppe,

eine 1H-Perimidin-2-ylmethylgruppe,

eine Benzo[f]chinoxalin-6-ylmethylgruppe oder

eine Imidazo[2,1-a]isochinolin-2-ylmethyl- oder Imidazo[1,2-a]isochinolin-2-ylmethylgruppe,

R² eine Methyl- oder Cyclopropylgruppe,

R³ eine 2-Buten-1-yl-, 3-Methyl-2-buten-1-yl- oder 2-Butin-1-ylgruppe und

30 R⁴ eine (3-Amino-piperidin-1-yl)gruppe bedeuten,

deren Tautomere, Enantiomere, Diastereomere, deren Gemische und deren Salze.

- 5. Folgende Verbindungen der allgemeinen Formel I gemäß Anspruch 1:
- (1) 1-[(1-Methyl-2,2-dioxo-1*H*-benzo[*c*][1,2]thiazin-4-yl)methyl]-3-methyl-7-(3-methyl-2-buten-1-yl)-8-(3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin,
- (2) 1-[(3-Methoxycarbonyl-3-methyl-3,4-dihydro-isochinolin-1-yl]methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-(3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin,
- (3) 1-[(2-Oxo-2,3-dihydro-1H-benzo[*e*][1,4]diazepin-5-yl)methyl]-3-methyl-7-((E)-2-10 buten-1-yl)-8-((*R*)-3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin,
 - (4) 1-[(Phenanthridin-6-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-(3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin,
- 15 (5) 1-[(1,2,3,4-Tetrahydro-phenanthridin-6-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-(3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin,
 - (6) 1-[(11H-Dibenzo[b,e]azepin-6-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-(3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin,
 - (7) 1-[(Dibenzo[b,f][1,4]oxazepin-11-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-(3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin,
- (8) 1-[(3-Trifluormethyl-3,4-dihydro-isochinolin-1-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-25 8-(3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin,
 - (9) 1-[(Dibenzo[b,f][1,4]oxazepin-11-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-((R)-3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin,
- 30 (10) 1-[(3,4-Dihydro-chinazolin-2-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-(3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin,
 - (11) 1-[(5-Methyl-5H-dibenzo[b,e][1,4]diazepin-11-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-(3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin,

- (12) 1-[(8-Methyl-dibenzo[b,f][1,4]oxazepin-11-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-(3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin,
- 5 (13) 1-[(Benzo[1,2,5]oxadiazol-5-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-(3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin,
 - (14) 1-[(Phenanthridin-6-yl)methyl]-3-cyclopropyl-7-(2-butin-1-yl)-8-(3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin,
 - (15) 1-[(8-Methyl-phenanthridin-6-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-(3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin,
- (16) 1-[(Phenanthridin-6-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-((S)-3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin,
 - (17) 1-[(Phenanthridin-6-yl)methyl]-3-cyclopropyl-7-(2-butin-1-yl)-8-((*R*)-3-aminopiperidin-1-yl)-xanthin,
- 20 (18) 1-[(1-Methyl-phenanthridin-6-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-((*R*)-3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin,
 - (19) 1-[(4-Methyl-phenanthridin-6-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-((*R*)-3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin,
 - (20) 1-[(Benzo[h][1,6]naphthyridin-5-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-(3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin,
- (21) 1-[(Pyrazolo[1,5-c]chinazolin-5-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-(3-amino-30 piperidin-1-yl)-xanthin,
 - (22) 1-[(Benzo[c][1,8]naphthyridin-6-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-(3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin,

- (23) 1-[(Benzo[c][1,5]naphthyridin-6-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-((\bar{R})-3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin,
- (24) 1-[(1*H*-Perimidin-2-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-((*P*)-3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin,
 - (25) 1-[(Benzo[f]chinoxalin-6-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-((R)-3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin,
- 10 (26) 1-[(Imidazo[2,1-a]isochinolin-2-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-(3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin,
 - (27) 1-[(lmidazo[1,2-a]isochinolin-2-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-(3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin,
 - (28) 1-[(Phenanthridin-6-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-(($\it R$)-3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin,
- (29) 1-[(2,3-Dihydro-benzo[f][1,4]oxazepin-5-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-(3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin, und
 - (30) 1-[(3-Oxo-2,3-dihydro-isoindol-1-yliden)methyl]-3-methyl-7-(3-methyl-2-buten-1-yl)-8-(3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin
- 25 sowie deren Salze.

- 6. Physiologisch verträgliche Salze der Verbindungen nach mindestens einem der Ansprüche 1 bis 5 mit anorganischen oder organischen Säuren oder Basen.
- 7. Arzneimittel, enthaltend eine Verbindung nach mindestens einem der Ansprüche 1 bis 5 oder ein physiologisch verträgliches Salz gemäß Anspruch 6 neben gegebenenfalls einem oder mehreren inerten Trägerstoffen und/oder Verdünnungsmitteln.

10

15

- 8. Verwendung einer Verbindung nach mindestens einem der Ansprüche 1 bis 6 zur Herstellung eines Arzneimittels, das zur Behandlung von Diabetes mellitus Typ I und Typ II, Arthritis, Adipositas, Allograft Transplantation und durch Calcitonin verursachte Osteoporose geeignet ist.
- 9. Verfahren zur Herstellung eines Arzneimittels gemäß Anspruch 7, dadurch gekennzeichnet, daß auf nichtchemischen Weg eine Verbindung nach mindestens einem der Ansprüche 1 bis 6 in einen oder mehrere inerte Trägerstoffe und/oder Verdünnungsmittel eingearbeitet wird.
- 10. Verfahren zur Herstellung der Verbindungen der allgemeinen Formel I gemäß den Ansprüchen 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, daß
- a) eine Verbindung der allgemeinen Formel

- in der R¹, R² und R³ wie in Anspruch 1 erwähnt definiert sind und
 R⁴ eine der eingangs für R⁴ erwähnten Gruppen bedeutet, die eine Imino-, Aminooder Alkylaminogruppe enthalten, wobei die Imino-, Amino- bzw. Alkylaminogruppe
 durch eine Schutzgruppe substituiert ist, entschützt wird,
 - b) eine Verbindung der allgemeinen Formel

in der R² und R³ wie in Anspruch 1 erwähnt definiert sind,

R⁴ eine der eingangs für R⁴ erwähnten Gruppen bedeutet, die eine Imino-, Amino- oder Alkylaminogruppe enthalten, wobei die Imino-, Amino- bzw. Alkylaminogruppe durch eine der vorstehend erwähnten Schutzgruppe substituiert ist, X ein Sauerstoff- oder Schwefelatom, eine Sulfinyl-, Sulfonyl- oder eine durch R_x substituierte Iminogruppe bedeutet, und

die - CH_2 - CH_2 -X-Phenyl-Einheit durch R^{10} bis R^{14} substituiert ist und zusätzlich durch eine C_{1-3} -Alkylgruppe substituiert sein kann,

wobei R_x und R^{10} bis R^{14} wie eingangs erwähnt definiert sind, und PG ebenfalls eine der vorstehend erwähnten Schutzgruppen bedeutet, wobei beide Schutzgruppen gleichzeitig oder nacheinander abspaltbar sind, entschützt und cyclisiert wird,

15

10

5

c) zur Herstellung einer Verbindung der allgemeinen Formel I, in der R¹ eine gegebenenfalls durch eine in den Ansprüchen 1 bis 5 definierte Gruppe substituierte 3-Oxo-2,3-dihydro-isoindol-1-ylidenmethylgruppe darstellt, eine Verbindung der allgemeinen Formel

20

25

(IV),

und R¹⁰ bis R¹⁴ sowie R_x, R² und R³ und wie eingangs erwähnt definiert stind, und R⁴ eine der eingangs für R⁴ erwähnten Gruppen bedeutet, die eine Imino-, Amino- oder Alkylaminogruppe enthalten, wobei die Imino-, Amino- bzw. Alkylaminogruppe durch eine der vorstehend erwähnten Schutzgruppe substituiert ist und die Dehydratisierung unter den gleichen Reaktionsbedingungen wie die Abspaltung der Schutzgruppe erfolgt, entschützt und dehydratisiert wird,

die so erhaltenen Verbindungen der allgemeinen Formel I in ihre Enantiomeren und/oder Diastereomeren aufgetrennt werden und/oder

die erhaltenen Verbindungen der Formel I in ihre Salze, insbesondere für die pharmazeutische Anwendung in ihre physiologisch verträglichen Salze mit anorganischen oder organischen Säuren oder Basen, übergeführt werden.

10



Internation

Internation No PCT/EP-03/12198

A. CLASS	SIFICATION OF SUBJECT MATTER		
ÎPC 7	CO7D473/04 A61P5/50		
			•
	lo International Patent Classification (IPC) or to both national clas	sification and IPC	
	S SEARCHED		
Minimum de IPC 7	documentation searched (classification system followed by classif $C070-A61P$	ication symbols)	
Coumenta			
	ation searched other than minimum documentation to the extent th		
	data base consulted during the international search (name of data		erms used)
	VPI Data, EPO-Internal, CHEM ABS Da		
C. DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category •	Citation of document, with indication, where appropriate, of the	relevant passages	Relevant to claim No.
Х	WO 02 068420 A (BOEHRINGER INGE PHARMA ;ECKHARDT MATTHIAS (DE); HIMMELSBACH F)	LHEIM	2–10
	6 September 2002 (2002-09-06)		
	page 1, line 8 —page 1, line 23 examples	; claims;	
x	DE 101 09 021 A (BOEHRINGER ING PHARMA) 5 September 2002 (2002-	09-05)	2-10
	page 2, line 1 -page 2, line 21 examples 1-3 page 13, line 7 -page 16, line 2	; claims;	
x	DE 101 17 803 A (BOEHRINGER ING	ELHEIM	2-10
	PHARMA) 24 October 2002 (2002-10 page 2, line 3 -page 2, line 21	0-24)	
	page 14, line 49 -page 22, line	11; claims	
1			
	er documents are listed in the continuation of box C.	Patent family members ar	re listed in annex.
	egories of cited documents :	"T" later document published after	the international filing date
consider	nt defining the general state of the art which is not ered to be of particular relevance	or priority date and not in confi cited to understand the princip invention	flict with the application but
'E" earlier do filing dat	ocument but published on or after the International Ite	"X" document of particular relevance	ce; the claimed invention
'L' document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)		involve an inventive step when "Y" document of particular relevance	r cannot be considered to n the document is taken alone ce; the claimed invention
	nt referring to an oral disclosure, use, exhibition or	document is combined with on	ve an inventive step when the ne or more other such docu-
P' document	eans at published prior to the international filling date but an the priority date claimed	ments, such combination being in the art. *&* document member of the same	g obvious to a person skilled
	ctual completion of the international search	Date of mailing of the internation	
22	March 2004	31/03/2004	
lame and mai	ailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2	Authorized officer	
	NL – 2280 HV Hijswijk Tel. (+31–70) 340–2040, Tx. 31 651 epo nl.	2.1	
	Fax: (+31-70) 340-3016	Schmid, A	1

ion on patent family members

Internation No PCT/EP 03/12198

·					101/EP 03/12198	
Patent document cited in search report		Publication date	,	Patent family member(s)	Publication date	
WO 02068420	A	06-09-2002	DE	10109021 A1	05-09-2002	
•			DE	10117803 A1	24-10-2002	
			DE	10140345 A1	27-02-2003	
			DE	10203486 A1	31-07-2003	
			CA.	2435730 A1	06-09-2002	
		•	CZ	20032296 A3	12-11-2003	
			EE	200300409 A	15-12-2003	
			WO	02068420 A1	06-09-2002	
			EP	1368349 A1	10-12-2003	
			HU	0303614 A2	01-03-2004	
			NO	20033726 A	21-08-2003	
			US	2002198205 A1	26-12-2002	
DE 10109021	Α	05-09-2002	DE	10109021 A1	05-09-2002	
		•	CA	2435730 A1	06-09-2002	
			CZ	20032296 A3	12-11-2003	
			EE	200300409 A	15-12-2003	
			MO	02068420 A1	06-09-2002	
4			EP	1368349 A1	10-12-2003	
			HU	0303614 A2	01-03-2004	
			NO	20033726 A	21-08-2003	
			US	2002198205 A1	26-12-2002	
DE 10117803	Α	24-10-2002	DE	10117803 A1	24-10-2002	
			CA	2435730 A1	06-09-2002	
•			CZ	20032296 A3	12-11-2003	
			EE	200300409 A	15-12-2003	
			MO	02068420 A1	06-09-2002	
			EP	1368349 A1	10-12-2003	
			HU	0303614 A2	01-03-2004	
			NO	20033726 A	21-08-2003	
			US	2002198205 A1	26-12-2002	

Internati

Internatio Aktenzeichen

PCT/EP-03/12198

			LICITER OF	3/12198		
A. KLASSI IPK 7	FIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES C07D473/04 A61P5/50					
Nach der In	dornationalon Datartidacei/likelia- (IDV)	•	•			
	ternationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen b RCHIERTE GEBIETE	Classifikation und der IPK				
Recherchier	nter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssyn	nbole)				
1PK 7	CO7D A61P					
Recherchier	te aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen,	soweit diese unter die recl	herchierten Gebiet	e fallen		
	•					
Während de	r internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank	(Name der Datenbank un	d evtl. verwendete	Suchbegriffe)		
PAJ, W	PI Data, EPO-Internal, CHEM ABS Dat	ta	•			
•	•					
C. ALS WES	SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN					
Kalegorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Ange	abe der in Betracht komme	nden Teile	Betr. Anspruch Nr.		
				•		
X	WO 02 068420 A (BOEHRINGER INGEL	HEIM		2-10		
	PHARMA ; ECKHARDT MATTHIAS (DE); HIMMELSBACH F)					
	6. September 2002 (2002-09-06)		:			
	Seite 1, Zeile 8 -Seite 1, Zeile	23;				
1	Ansprüche; Beispiele					
x	DE 101 09 021 A (BOEHRINGER INGE	LHEIM		2-10		
1	PHARMA) 5. September 2002 (2002-	09-05)		2 10		
1	Seite 2, Zeile 1 -Seite 2, Zeile Ansprüche; Beispiele 1-3	21;				
	Seite 13, Zeile 7 -Seite 16, Zei	le 24				
x	DE 101 17 902 A (DOCUMENT THAN					
^	DE 101 17 803 A (BOEHRINGER INGE PHARMA) 24. Oktober 2002 (2002-1	LHEIM N-24)		2-10		
	Seite 2, Zeile 3 -Seite 2, Zeile	21				
1	Seite 14, Zeile 49 -Seite 22, Ze Ansprüche	ile 11;				
	Anspi uche					
Weiten	e Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu	V Sigha Ashana B				
entnen	men	X Siehe Anhang P				
Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen : "T' Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der						
aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist Anmedung nicht kollidiert, sondem nur zum Verständnis des der Effindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden						
Anmeldedatum veröffentlicht worden ist 'neone angegeben ist 'neone angegeben ist 'x' veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindu						
scheinen anderen	i zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden	erfinderischer Tätigke	eit beruhend betrac	hiet werden		
		werden, wenn die Ver	röffentlichung mit e	iner oder mehreren anderen		
eme Ben	ichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, utzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht chung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach	Veröffentlichungen die diese Verbindung für	eser Katenorie in \	erhindung gebracht wird und		
dem deal	nspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist	*&* Veröffentlichung, die N	litglied derselben l	Patentfamilie ist		
raium u u s ADS	schlusses der internationalen Recherche	Absendedatum des in	temationalen Rec	nerchenberichts		
22.	März 2004	31/03/200	04			
lame und Pos	lanschrift der Internationalen Recherchenbehörde	Bevollmächtigter Bedi				
	Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk	mindomyter Beat	CHACIEI .			
	Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Schmid, A	4			
	• 1			B		

INTERNATIONALER REPRCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen,

selben Patentfamilie gehören

Internation Aktenzeichen
PCT/EP 03/12198

			101/21 03/12190				
lm R ngefüh	echerchenbericht rtes Patentdokume	ent	Datum der Veröffentlichung		Mitglied(er) der Patentfamilie		Datum der Veröffentlichung
WO	02068420	A	06-09-2002	DE	10109021	A 1	05-09-2002
				DE	10117803		24-10-2002
				DE		A1	27-02-2003
				DE	10203486		31-07-2003
				CA	2435730		06-09-2002
	•		5 ·	CZ	20032296		12-11-2003
				EE		A	15-12-2003
				WO	02068420		06-09-2002
				EP	1368349		10-12-2003
				HU	0303614	A2	01-03-2004
				NO	20033726	A	21-08-2003
		·		US	2002198205 /	A1	26-12-2002
DE	10109021	Α	05-09-2002	DE	10109021 /	 A1	05-09-2002
				CA	2435730 <i>f</i>		06-09-2002
				CZ	20032296 A		12-11-2003
				EE	200300409 <i>f</i>		15-12-2003
				WO	02068420 A		06-09-2002
				EP	1368349		10-12-2003
			,	HU	0303614 A		01-03-2004
				NO	20033726 A		21-08-2003
		·		US	2002198205 A	\1 	26-12-2002
DE	10117803	Α	24-10-2002	DE	10117803 A		24-10-2002
				CA	2435730 A		06-09-2002
				CZ	20032296 A		12-11-2003
	•			EE	200300409 A		15-12-2003
			•	MO	02068420 A		06-09-2002
				EP	1368349 A		10-12-2003
				HU	0303614 A		01-03-2004
	•			NO	20033726 A		21-08-2003
	•			US	2002198205 A	1	26-12-2002

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the i	tems checked:
☐ BLACK BORDERS	
\square IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES	
☐ FADED TEXT OR DRAWING	
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING	
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES	
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS	
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS	*
☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT	
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR	QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.